(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 |

(43) 国際公開日 2003 年12 月24 日 (24.12.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/106683 A1

(51) 国際特許分類⁷: C12N 15/12, A61K 38/17, 45/00, A61P 9/00, 25/00, 25/14, 25/16, 25/28, 43/00, G01N 33/50, 33/15, 33/566

(21) 国際出願番号: PCT/JP03/07500

(22) 国際出願日: 2003 年6 月12 日 (12.06.2003)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-173798 2002 年6月14日(14.06.2002) JP 特願2002-205470 2002 年7月15日(15.07.2002) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道修 町四丁目 1番 1号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 日沼 州司 (HINUMA,Shuji) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県 つくば市 春日 1 丁目 7-9-1 4 0 2 Ibaraki (JP). 藤井亮 (FUJII,Ryo) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県 つくば市 春日 2 丁目 3 3-1 6 Ibaraki (JP). 原田 征隆 (HARADA,Masataka) [JP/JP]; 〒305-0046 茨城県 つくば市東2丁目 1 4-5-2 0 1 Ibaraki (JP). 細谷昌

樹 (HOSOYA,Masaki) [JP/JP]; 〒300-0007 茨城県 土浦市 板谷 1 丁目 7 1 1-8 3 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 高橋 秀一, 外(TAKAHASHI,Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市 淀川区十三本町 2 丁目 17番85号武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL SCREENING METHOD

(54) 発明の名称: 新規スクリーニング方法

(57) Abstract: By using a G protein-coupled receptor protein containing an amino acid sequence, which is the same or substantially the same as an amino acid sequence represented by SEQ ID NO:1, SEQ ID NO:10, SEQ ID NO:12 or SEQ ID NO:14, or its salt together with humanin, a compound or its salt capable of changing the binding properties of the above receptor protein or its salt to humanin can be efficiently screened.

(57) 要約: 配列番号 1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩および humanin を用いることにより、該レセプター蛋白質またはその塩とhumaninとの結合性を変化させる化合物またはその塩を効率良くスクリーニングすることができる。



明 細 書

新規スクリーニング方法

5 技術分野

本発明は、G蛋白質共役型レセプター蛋白質(FPRL1またはFPRL2)の新規用途に関する。

背景技術

20

25

3くのホルモンや神経伝達物質などの生理活性物質は、細胞膜に存在する特異的なレセプター蛋白質を通じて生体の機能を調節している。これらのレセプター蛋白質のうち多くは共役しているguanine nucleotide-binding protein(以下、G蛋白質と略称する場合がある)の活性化を通じて細胞内のシグナル伝達を行ない、また、7個の膜貫通領域を有する共通した構造をもっていることから、G蛋白質共役型レセプター蛋白質あるいは7回膜貫通型レセプター蛋白質(7TMR)と総称される。

G蛋白質共役型レセプター蛋白質は生体の細胞や臓器の各機能細胞表面に存在し、それら細胞や臓器の機能を調節する分子、例えば、ホルモン、神経伝達物質および生理活性物質等の標的として生理的に重要な役割を担っている。レセプターは生理活性物質との結合を介してシグナルを細胞内に伝達し、このシグナルにより細胞の賦活や抑制といった種々の反応が惹起される。

各種生体の細胞や臓器の内の複雑な機能を調節する物質と、その特異的レセプター蛋白質、特にはG蛋白質共役型レセプター蛋白質との関係を明らかにすることは、各種生体の細胞や臓器の機能を解明し、それら機能と密接に関連した医薬品開発に非常に重要な手段を提供することとなる。

例えば、生体の種々の器官では、多くのホルモン、ホルモン様物質、神経伝達物質あるいは生理活性物質による調節のもとで生理的な機能の調節が行なわれている。特に、生理活性物質は生体内の様々な部位に存在し、それぞれに対応するレセプター蛋白質を通してその生理機能の調節を行っている。生体内に

は未知のホルモンや神経伝達物質その他の生理活性物質も多く、それらのレセプター蛋白質の構造に関しても、これまで報告されていないものが多い。さらに、既知のレセプター蛋白質においてもサブタイプが存在するかどうかについても分かっていないものが多い。

5 生体における複雑な機能を調節する物質と、その特異的レセプター蛋白質との関係を明らかにすることは、医薬品開発に非常に重要な手段である。また、レセプター蛋白質に対するアゴニスト、アンタゴニストを効率よくスクリーニングし、医薬品を開発するためには、生体内で発現しているレセプター蛋白質の遺伝子の機能を解明し、それらを適当な発現系で発現させることが必要であった。

近年、生体内で発現している遺伝子を解析する手段として、cDNAの配列をランダムに解析する研究が活発に行なわれており、このようにして得られたcDNAの断片配列がExpressed Sequence Tag (EST) としてデータベースに登録され、公開されている。しかし、多くのESTは配列情報のみであり、その機能を推定することは困難である。

15

20

25

オーファンG蛋白質共役型レセプター蛋白質の1つとして、ヒトFPRL1が知られている(J. Biol. Chem. 267(11), 7637-7643(1992))。FPRL1のアゴニストとしては、これまでにバクテリア由来のf MLF、H I V由来のg p 4 1 あるいはg p 1 2 0 の部分ペプチド、プリオンの部分ペプチド、内因性の物質としてはA β 4 2、A n n e x i n I の部分ペプチド、A c u t e p h a s e p r o t e i n、h CAP18、NADH d e h y d r o g e n a s e x を x s e x を x が報告されている(Immunopharmacol. 2巻、x 1-13頁、x 2002年)。

アルツハイマー病(Alzheimer's disease)は進行性痴呆および認知能力の 失調を伴う神経変性疾患の代表的なものであるが、これまでに効果的な治療法 は見出されていない。アルツハイマー病は高齢化社会を迎えつつある現在にお いて最も重要な疾患の一つであることは言うまでもなくその治療薬の開発は医 療経済的にも極めて大きな意義を有する。

最近、橋本らは、アルツハイマー病患者の後頭葉に病変が少ないことに着目

10

15

25

PCT/JP03/07500

して「デス・トラップ」法(L. D'Adamioら、Semin. Immunol.、9巻、17-23頁、1997年)により家族性アルツハイマー病の原因遺伝子を導入した神経細胞の細胞死を抑制する遺伝子を後頭葉よりクローニングした(Proc. Natl. Acad. Sci. USA、98巻、6336-6341頁、2001年)。この遺伝子は、humanin(WO 01/21787)と名付けられた24残基からなるペプチドをコードしており、合成humaninペプチドは、家族性アルツハイマー病遺伝子を導入した神経細胞死を抑制したのみならず、アルツハイマー病の原因である可能性があると考えられている β アミロイド添加によって誘導される神経細胞死をも抑制した。humaninは細胞外に分泌され、神経細胞に作用して細胞死を抑制するものと考えられているが、その受容体は明らかにされていなかった。

 $A\beta42$ がFPRL1のアゴニストであり、FPRL1を介して走化性を示すこと、および、アルツハイマー病の特徴病変である老人班にFPRL1が集積していることが報告されている。これらのことより、FPRL1とアルツハイマー病で見られる炎症反応との関連性が示唆されている(The Journal of Neuroscience, 2001, Vol.21 RC123)。

 $A\beta 42$ が FPRL1を介してマクロファージ細胞内に取り込まれることにより、繊維素凝集(アミロイド様沈着)を形成することも報告されている(The FASEB Journal, Vol.15 November 2001, 2454-2462)。

20 さらに、オーファンG蛋白質共役型レセプター蛋白質の1つとして、マウス FPRL2が知られている(Genomics 13 (2), 437-440 (1992))。

ヒトFPRL2と f MLF (formyl-Met-Leu-Phe)のレセプターであるFPR1との相同性が大きいが、ヒトFPRL2は f MLFと反応しないことが報告されている。また、FPRL2は単球に発現が認められたが、FPR1およびFPRL1の発現が認められた好中球には発現が認められなかったことが報告されている(Biochem. Biophys. Res. Commun., 1994 May 30;201(1):174-9)。

W-Peptide (Trp-Lys-Tyr-Met-Val-Met-NH₂) がFPRL1およびFPRL2のアゴニストであり、FPRL2が単球で高発現していることが報告

15

20

25

されている (J. Biol. Chem. 276(24), 21585-21593(2001))。

ヘリコバクターピロリ由来ペプチドHp (2-20) がFPRL2のアゴニストであり、FPRL1/FPRL2を介して単球を活性化することが報告されている (J. Clin. Invest., 2001 0ct; 108(8): 1221-8)。

抗原提示細胞の一種である樹状細胞(成熟型、未成熟型)に機能を保持した FPRL2が発現しており、樹状細胞のtrafficking(輸送)を制 御しているのではないかと報告されている。(J. Leukoc. Biol., 2002 Sep;72(3):598-607)。

ラット型humaninが神経保護活性を有することが記載されている(The **10** FASEB Journal, Vol. 16, August 2002, 1331-1333)。

従来、G蛋白質共役型レセプターと生理活性物質(すなわち、リガンド)との結合を阻害する物質や、結合して生理活性物質(すなわち、リガンド)と同様なシグナル伝達を引き起こす物質は、これらレセプターの特異的なアンタゴニストまたはアゴニストとして、生体機能を調節する医薬品として活用されてきた。従って、G蛋白質共役型レセプター蛋白質の特異的リガンドを決定することは、医薬品開発の標的ともなりうるアゴニスト、アンタゴニストを見出す際に、非常に重要な手段となる。

しかし、現時点でもなお、機能未知のG蛋白質共役型レセプター、また対応 するリガンドが同定されていない、いわゆるオーファンレセプターが多数存在 しており、G蛋白質共役型レセプターのリガンド探索および機能解明が切望さ れている。

G蛋白質共役型レセプターは、そのシグナル伝達作用を指標とする、新たな生理活性物質(すなわち、リガンド)の探索、また、該レセプターに対するアゴニストまたはアンタゴニストの探索に有用である。これら該レセプターに対するリガンド、アゴニストまたはアンタゴニストなどは、G蛋白質共役型レセプターの機能不全や機能亢進に関連する疾患の予防・治療薬や診断薬として活用することが期待できる。

さらにまた、G蛋白質共役型レセプターの遺伝子変異に基づく、生体での該 レセプターの機能の低下または昂進が、何らかの疾患の原因となっている場合 も多い。この場合には、該レセプターに対するアンタゴニストやアゴニストの 投与だけでなく、該レセプター遺伝子の生体内(またはある特定の臓器)への 導入や、該レセプター遺伝子に対するアンチセンス核酸の導入による、遺伝子 治療に応用することもできる。この場合には該レセプターの塩基配列は遺伝子 上の欠失や変異の有無を調べるために必要不可欠な情報であり、該レセプター の遺伝子は、該レセプターの機能不全に関与する疾患の予防・治療薬や診断薬 に応用することもできる。

本発明は、オーファンG蛋白質共役型レセプター蛋白質であるFPRL1またはFPRL2に対するリガンドの決定、およびFPRL1またはFPRL2とリガンドであるhumaninの用途に関する。すなわち、本発明は、humaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)またはその塩のスクリーニング方法、該スクリーニング用キット、該スクリーニング方法もしくはスクリーニングキットを用いて得られうるhumaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)またはその塩、およびhumaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物(アンタゴニスト、アゴニスト)もしくはFPRL1またはFPRL2の発現量を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬などを提供することを目的とする。

20

25

5

10

15

発明の開示

本発明者らは、上記の課題を解決するために、鋭意研究を重ねた結果、FPRL1およびFPRL2のリガンドがhumaninまたはその塩であることを見出した。本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに研究を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

[1] (1) 配列番号: 1 (ヒトFPRL1)、配列番号: 10 (ラットFPRL1)、配列番号: 12 (マウスFPRL2) または配列番号: 14 (ヒトFPRL2) で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ

酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩および(2) humaninまたはその塩を用いることを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩とhumaninまたはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

- 5 [2] humaninが、
 - (1)配列番号:3で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩、
 - (2)配列番号:3で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列中の連続する6~20個のアミノ酸からなるペプチドまたはその塩、
- 10 または

25

- (3) 配列番号: 7で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩である上記 [1] 記載のスクリーニング方法、
 - [3] humaninが、
- 15 (1) a) 配列番号:3で表されるアミノ酸配列、b) 配列番号:3で表されるアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 配列番号:3で表されるアミノ酸配列に1~10個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d) 配列番号:3で表されるアミノ酸配列中の1~5個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe) これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
 - (2) a) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列、b) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列中の $1\sim1$ 0個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列に $1\sim1$ 0個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列中の $1\sim5$ 個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe) これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
 - (3) a) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列、b) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の $1\sim1$ 0個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列に $1\sim1$ 0個のアミノ酸が付加したアミノ酸

配列、d)配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の $1\sim5$ 個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe)これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、

- (4) a) 配列番号: 3、配列番号: 4または配列番号: 8で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目、第5番目~20番目をしくは第5番目~21番目のアミノ酸配列、b) 該アミノ酸配列中の1~6個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 該アミノ酸配列に1~6個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d) 該アミノ酸配列中の1~6個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、e) またはこれらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなり、アミノ酸の数が6~20個であるペプチド(ただし、配列番号: 5で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目または第5番目~21番目のアミノ酸配列からなるペプチドを除く)またはその塩、または
- (5) a)配列番号:7で表されるアミノ酸配列、b)配列番号:7で表されるアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c)配列番号:7で表されるアミノ酸配列に1~10個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d)配列番号:7で表されるアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe)これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩である上記[1]記載のスクリーニング方法、
 - [4] humaninが、
 - (1)配列番号:3で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
- 25 (2) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 塩、
 - (3) 配列番号:6で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
 - (4) 配列番号:7で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその

8

塩、

15

20

- (5) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 塩、
- (6) 配列番号: 9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 5 塩、または
 - (7) 配列番号: 3、配列番号: 4または配列番号: 8で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目もしくは第5番目~21番目のアミノ酸配列からなるペプチドまたはその塩、
- 10 である上記〔1〕記載のスクリーニング方法、
 - [5] humaninのN末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている上記[1]記載のスクリーニング方法、
 - [6] humaninが、N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている配列番号:3、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8または配列番号:9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩である上記[1]記載のスクリーニング方法、
 - [7] (1) 配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩および(2) humaninまたはその塩を含有することを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩とhumaninまたはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット、
- [8] 上記 [1] 記載のスクリーニング方法または上記 [7] 記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる、humaninまたはその塩と配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩、
 - [9] アゴニストである上記[8] 記載の化合物、

9

[10] アンタゴニストである上記[8] 記載の化合物、

5

10

15

- [11] humaninまたはその塩と配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬、
- [12] 配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストを含有してなる神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、
- [13] アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である上記〔12〕記載の予防・ 治療剤、
- [14] 配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストを含有してなる細胞死抑制剤、
- 20 〔15〕配列番号:1、配列番号:10または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有してなる神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、
- [16] アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である上記[15]記載の予防・ 治療剤、
 - 〔17〕配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:1

15

20

25

4で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有してなる細胞死抑制剤、

[18] 配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:1 4で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有してなる神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、

[19] アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である上記 [18] 記載の予防・ 治療剤、

[20]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:1 4で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有 するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポ リヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる細胞死抑制剤、

[21]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる神経変性を伴う疾病の診断剤、

[22] アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の診断剤である上記〔21〕記載の診断剤、

[23]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:1 4で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩

に対する抗体を含有してなる神経変性を伴う疾病の診断剤、

5

10

15

20

25

[24]アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の診断剤である上記 [23]記載の診断剤、

[25]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを用いることを特徴とする当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩のスクリーニング方法、

[26]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩のスクリーニング用キット、

[27]上記[25]記載のスクリーニング方法または上記[26]記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加し、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩、

[28]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加する化合物またはその塩を含有してなる神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、

[29]アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニ

ューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である上記〔28〕記載の予防・ 治療剤、

[30]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを用いることを特徴とする当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、細胞死を抑制する化合物またはその塩のスクリーニング方法、

5

20

- 10 [31]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:1 4で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有 するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポ リヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる当該G蛋白質共役 型レセプター蛋白質の発現量を増加し、細胞死を抑制する化合物またはその塩 のスクリーニング用キット、
 - [32] 上記[30] 記載のスクリーニング方法または上記[31] 記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加し、細胞死を抑制する化合物またはその塩、
 - [33]配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加する化合物またはその塩を含有してなる細胞死抑制剤、
- 25 [34] (1)配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩および(2)humaninまたはその塩と該レセプター蛋白質またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩を用いるこ

とを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストまたはア ンタゴニストのスクリーニング方法、

[35] 試験化合物を配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有する G蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における細胞内cAMP生成抑制活性を測定することを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストのスクリーニング方法、

5

10

15

20

25

[36] 哺乳動物に対して、①配列番号:1、配列番号:10、配列番号:1 2または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一 のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチ ドまたはその塩、②配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配 列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸 配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコ ードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド、または③配列番号:

1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストの有効量を投与することを特徴とする(i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療方法、(ii)アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療方法または(iii)細胞死抑制方法、

[37] (i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、(ii)アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤または(iii)細胞死抑制剤を製造するための①配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表さ

れるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩、②配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド、または③配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するアゴニストの使用、

5

15

25

- 10 [38] N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されているhuman inまたはその塩、
 - [39] N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている配列番号: 3、配列番号: 4、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8または配列番号: 9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩である上記[38] 記載のhumaninまたはその塩、
 - [40]配列番号: 6(ヒトhumanin(1-21))または配列番号: 9(ラットhumanin(1-21))で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
- [41] 上記 [38] 記載のhumaninもしくはその塩または上記 [40] 20] 記載のポリペプチドもしくはその塩を含有してなる医薬、
 - [42] 神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤である上記 [41] 記載の医薬、
 - [43]アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である上記〔41〕記載の医薬、 [44]細胞死抑制剤である上記〔41〕記載の医薬、
 - [45] 哺乳動物に対して、上記 [38] 記載のhumaninもしくはその塩または上記 [40] 記載のポリペプチドもしくはその塩の有効量を投与する

ことを特徴とする(i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療方法、 (ii)アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療方法または(iii)細胞死抑制方法、 および

[46] (i) 神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、(ii) アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤または(iii) 細胞死抑制剤を製造するための上記[38] 記載のhumaninもしくはその塩または上記[40] 記載のポリペプチドもしくはその塩の使用を提供する。

さらに、本発明は、

5

10

25

15 〔47〕(i)配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有することを特徴とするG蛋白質共役型レセプター蛋白質(以下、FPRL1/FPRL2と略記する)、その部分ペプチドまたはその塩と、humaninまたはその塩とを接触させた場合と、(ii) FPRL1/FPRL2、その部分ペプチドまたはその塩と、humaninまたはその塩および試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とする上記[1]記載のスクリーニング方法、

[48] (i) 標識した humanin またはその塩をFPRL1/FPRL2、その部分ペプチドまたはその塩に接触させた場合と、(ii) 標識した humanin またはその塩および試験化合物をFPRL1/FPRL2、その部分ペプチドまたはその塩に接触させた場合における、標識した humanin またはその塩のFPRL1/FPRL2、その部分ペプチドまたはその塩に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする上記[1] 記載のスクリーニング方法、

[49] (i) 標識したhumaninまたはその塩をFPRL1/FPRL 2を含有する細胞に接触させた場合と、(ii) 標識したhumaninまたはその塩および試験化合物をFPRL1/FPRL2を含有する細胞に接触させた場合における、標識したhumaninまたはその塩の該細胞に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする上記[1]記載のスクリーニング方法、[50] (i) 標識したhumaninまたはその塩をFPRL1/FPRL2を含有する細胞の膜画分に接触させた場合と、(ii) 標識したhumaninまたはその塩および試験化合物をFPRL1/FPRL2を含有する細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したhumaninまたはその塩の該細胞の膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする上記[1]記載のスクリーニング方法、

5

10

15

[51] (i) 標識したhumaninまたはその塩を、FPRL1/FPR L2をコードするDNAを含有するDNAを含有する組換えベクターで形質転換した形質転換体を培養することによって当該形質転換体の細胞膜に発現した FPRL1/FPRL2に接触させた場合と、(ii) 標識したhumaninまたはその塩および試験化合物を当該質転換体の細胞膜に発現したFPRL1/FPRL2に接触させた場合における、標識したhumaninまたはその塩のFPRL1/FPRL2に対する結合量を測定し、比較することを特徴とする上記[1]記載のスクリーニング方法、

[52] (i) FPRL1/FPRL2を活性化する化合物またはその塩をFPRL1/FPRL2を含有する細胞に接触させた場合と、(ii) FPRL1/FPRL2を活性化する化合物またはその塩および試験化合物をFPRL1/FPRL2を含有する細胞に接触させた場合における、FPRL1/FPRL2を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とする上記[1]記載のスクリーニング方法、

[53] FPRL1/FPRL2を活性化する化合物またはその塩を、FPR L1/FPRL2をコードするDNAを含有するDNAを含有する組換えべク ターで形質転換した形質転換体を培養することによって当該形質転換体の細胞 膜に発現したFPRL1/FPRL2に接触させた場合と、FPRL1/FP

RL2を活性化する化合物またはその塩および試験化合物を当該形質転換体の細胞膜に発現したFPRL1/FPRL2に接触させた場合における、FPRL1/FPRL2を介する細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とする上記 [1] 記載のスクリーニング方法、

5 [54] FPRL1/FPRL2を活性化する化合物がhumaninである上記[52] または[53] 記載のスクリーニング方法、

[55] FPRL1/FPRL2を含有する細胞またはその膜画分を含有する ことを特徴とする上記[7]記載のスクリーニング用キット、および

[56] FPRL1/FPRL2をコードするDNAを含有するDNAを含有 10 する組換えベクターで形質転換した形質転換体を培養することによって当該形 質転換体の細胞膜に発現したFPRL1/FPRL2を含有することを特徴と する上記[7]記載のスクリーニング用キット等を提供する。

図面の簡単な説明

図1は細胞内cAMP量によるFPRL1-GFP受容体発現させたCHO細 **15** 胞に特異的なリガンド活性の用量依存性を示す。ホルスコリンで刺激しない状 熊 (Basal) に対し、ホルスコリンを 1μ M添加、および図中に表示の濃 度 (M) のfMLF、humaninおよび [Gly14] humaninをホ ルスコリンと同時に添加してインキュベーションし、細胞内cAMP量を比較 した結果を示す。白カラムはfMLFを添加した場合を示す。斜線カラムは配 20 列番号:3で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin (1-2 4) を添加した場合を示す。黒カラムは配列番号:4で表わされるアミノ酸配 列からなる [Gly¹⁴] -ヒト型humanin (1-24) を添加した場合 を示す。Basalはホルスコリン (FSK) およびリガンドを添加していな い場合を示す。FSKはホルスコリンを添加した場合を示す。Ligand(25 μM) +FSKは各リガンドとホルスコリンを添加した場合を示す。横軸の数 字は添加した各リガンドの濃度 (μ M) を示す。縦軸の c AMP (p m o 1 / well) は細胞内cAMP量(pmol/well)を示す。

図2は細胞内 c AMP量によるFPRL1-GFP受容体を発現させていない

WO 03/106683

図3は各レセプター蛋白質を発現するCHO細胞に各種リガンドを反応させた時の細胞内 c AMP量を測定し、 EC_{50} 値(n M)を求めた結果を示す。 EC_{50} Valuesは EC_{50} 値を示す。S ampleは使用したリガンド試料を示す。f or myl-HumaninはN末端のMetがホルミル化された、配列番号:3 で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin(1-24)を示す。m t-m for myl-HumaninはN末端のMetがホルミル化された、配列番号:6 で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin(1-21)を示す。m t-m for myl-rattinはN末端のMetがホルミル化された、配列番号:9 で表わされるアミノ酸配列からなるラット型humanin(1-21)を示す。Humaninは配列番号:3 で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin(1-21)を示す。Humaninは配列番号:3 で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin(1-24)を示す。 $[G1y^{14}]$ Humaninは配列番号:4 で表わされるアミノ酸配列からなる $[G1y^{14}]$ 一ヒト型humanin(1-24)を示す。 $[G1y^{14}]$ ーヒト型humanin(1-24)を示す。 $[G1y^{14}]$ を示す。 $[G1y^{14}]$ ーヒト型humanin(1-24)を示す。 $[G1y^{14}]$ を示す。 $[G1y^{$

WO 03/106683

5

10

を示す。 β - Amyloid(1-42)は β - アミロイド(1-42)を示す。h F P R 1 はヒト由来F P R L 2 を示す。h F P R L 1 はヒト由来F P R L 1 を示す。n F P R L 2 はヒト由来F P R L 1 を示す。n F P R L 2 はマウス由来F P R L 1 を示す。n F P R L 1 はラット由来F P R L 1 を示す。n S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 を 1 S P R L 1 E

発明を実施するための最良の形態

本発明で使用されるFPRL1は、配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するレセプター蛋白質である。

本発明で使用されるFPRL2は、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するレセプター蛋白質である。

FPRL1またはFPRL2は、例えば、ヒトや哺乳動物(例えば、モルモ 15 ット、ラット、マウス、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サルなど)のあらゆる 細胞(例えば、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサ ンギウム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、内皮細胞、繊維芽 細胞、繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、 B細胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、 20 肝細胞もしくは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン 細胞など)や血球系の細胞、またはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例 えば、脳、脳の各部位(例、嗅球、扁頭核、大脳基底球、海馬、視床、視床下 部、視床下核、大脳皮質、延髄、小脳、後頭葉、前頭葉、側頭葉、被殼、尾狀 核、脳染、黒質)、脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、 25 胆のう、骨髄、副腎、皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸、小腸)、腸管、血 管、心臓、胸腺、脾臓、顎下腺、末梢血、末梢血球、前立腺、睾丸、精巣、卵 巣、胎盤、子宮、骨、関節、骨格筋など、特に、脾臓、骨髄、腸管、単球、マ クロファージなどの免疫担当臓器と免疫担当細胞に由来する蛋白質であっても

10

15

20

25

よく、また合成蛋白質であってもよい。

配列番号: 1、配列番号: 1 0または配列番号: 1 2で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、例えば、配列番号: 1、配列番号: 1 0または配列番号: 1 2で表わされるアミノ酸配列と約85%以上、好ましくは90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列などが挙げられる。

本発明の配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質としては、例えば、配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を有し、配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列からなるFPRL1と実質的に同質の活性を有する蛋白質などが好ましい。

配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列と しては、例えば、配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列と約85%以上、 好ましくは90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ 酸配列などが挙げられる。

本発明の配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有する蛋白質としては、例えば、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を有し、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列からなるFPRL2と実質的に同質の活性を有する蛋白質などが好ましい。

アミノ酸配列の相同性は、相同性計算アルゴリズムNCBI BLAST(National Center for Biotechnology In formation Basic Local Alignment Search Tool)を用い、以下の条件(期待値=10;ギャップを許す;マトリクス=BLOSUM62;フィルタリング=OFF)にて計算することができる。

実質的に同質の活性としては、例えば、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などが挙げられる。実質的に同質とは、それらの活性が性質的に同質で

10

15

20

25

あることを示す。したがって、リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性が同等(例、約0.01~100倍、好ましくは約0.5~20倍、より好ましくは約0.5~2倍)であることが好ましいが、これらの活性の程度や蛋白質の分子量などの量的要素は異なっていてもよい。

リガンド結合活性やシグナル情報伝達作用などの活性の測定は、自体公知の 方法に準じて行なうことができるが、例えば、後に記載するスクリーニング方 法に従って測定することができる。

また、FPRL1としては、a)配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、b)配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、c)配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、1~30個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個(1~5個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはd)それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有する蛋白質なども用いられる。

FPRL2としては、a)配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個($1\sim5$ 個))のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、b)配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個($1\sim5$ 個))のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、c)配列番号: 14で表わされるアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim30$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個($1\sim5$ 個))のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはd)それらを組み合わせたアミノ酸配列を含有する蛋白質なども用いられる。

WO 03/106683

5

10

15

20

25

本明細書におけるFPRL1またはFPRL2は、ペプチド標記の慣例に従って、左端がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:1で表わされるアミノ酸配列を含有するFPRL1をはじめとするFPRL1は、C末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート($-COO^-$)、アミド ($-CONH_2$) またはエステル (-COOR) の何れであってもよい。

ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピルもしくはn-ブチルなどの C_{1-6} アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの C_{3-8} シクロアルキル基、例えば、フェニル、 $\alpha-$ ナフチルなどの C_{6-12} アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニルー C_{1-2} アルキル基もしくは $\alpha-$ ナフチルメチルなどの $\alpha-$ ナフチルとして汎用されるピバロイルオキシメチル基などが用いられる。

FPRL1またはFPRL2がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明のFPRL1またはFPRL2に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。

さらに、FPRL1またはFPRL2には、上記した蛋白質において、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチルなどの C_{2-6} アルカノイル基などの C_{1-6} アシル基など)で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミル基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えば、-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチルなどの C_{2-6} アルカノイル基などの C_{1-6} アシル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖蛋白質などの複合蛋白質なども含まれる。

本発明のFPRL1の具体例としては、例えば、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列からなるヒト由来FPRL1、配列番号:10で表わされるアミノ酸配列からなるラット由来FPRL1、配列番号:12で表わされるアミノ

10

15

20

25

酸配列からなるマウス由来FPRL2などが用いられる。このヒト由来FPR L1は、J. Biol. Chem. 267(11), 7637-7643(1992)に記載されている公知の蛋 白質である。マウス由来FPRL2は、J. Immunol. 169, 3363-3369 (2002)に 記載されている公知の蛋白質である。

本発明のFPRL2の具体例としては、例えば、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列からなるヒト由来FPRL2などが用いられる。このヒト由来FPRL2は、Genomics 13 (2), 437-440 (1992)に記載されている公知の蛋白質である。

FPRL1またはFPRL2の部分ペプチド(以下、本発明の部分ペプチドと略記する場合がある)としては、上記したFPRL1またはFPRL2の部分ペプチドであれば何れのものであってもよいが、例えば、FPRL1またはFPRL2の蛋白質分子のうち、細胞膜の外に露出している部位であって、実質的に同質のレセプター結合活性を有するものなどが用いられる。

具体的には、配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列を有するFPRL1の部分ペプチドまたは配列番号:14で表わされるアミノ酸配列を有するFPRL2の部分ペプチドとしては、疎水性プロット解析において細胞外領域(親水性(Hydrophilic)部位)であると分析された部分を含むペプチドである。また、疎水性(Hydrophobic)部位を一部に含むペプチドも同様に用いることができる。個々のドメインを個別に含むペプチドも用い得るが、複数のドメインを同時に含む部分のペプチドでも良い。

本発明の部分ペプチドのアミノ酸の数は、上記した本発明のレセプター蛋白質の構成アミノ酸配列のうち少なくとも20個以上、好ましくは50個以上、より好ましくは100個以上のアミノ酸配列を有するペプチドなどが好ましい。

実質的に同一のアミノ酸配列とは、これらアミノ酸配列と約85%以上、好ましくは約90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列を示す。

アミノ酸配列の相同性は、相同性計算アルゴリズムNCBI BLAST (National Center for Biotechnology Information Basic Local Alignment Se

15

arch Tool)を用い、以下の条件(期待値=10;ギャップを許す;マトリクス=BLOSUM62;フィルタリング=OFF)にて計算することができる。

ここで、「実質的に同質のレセプター活性」とは、上記と同意義を示す。「 実質的に同質のレセプター活性」の測定は上記と同様に行なうことができる。

また、本発明の部分ペプチドは、上記アミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個($1\sim5$ 個))のアミノ酸が欠失し、または、そのアミノ酸配列に1または2個以上(好ましくは、 $1\sim20$ 個程度、より好ましくは $1\sim10$ 個程度、さらに好ましくは数個($1\sim5$ 個))のアミノ酸が付加し、または、そのアミノ酸配列中の1または2個以上(好ましくは、 $1\sim10$ 0個程度、より好ましくは数個、さらに好ましくは1~500程度)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されていてもよい。

また、本発明の部分ペプチドはC末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート($-COO^-$)、アミド($-CONH_2$)またはエステル(-COOR)の何れであってもよい。本発明の部分ペプチドがC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の部分ペプチドに含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。

20 さらに、本発明の部分ペプチドには、上記したFPRL1またはFPRL2と同様に、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基で保護されているもの、N端側が生体内で切断され生成したグルタミル基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。

本発明のFPRL1、FPRL2またはその部分ペプチドの塩としては、酸または塩基との生理学的に許容される塩が挙げられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、

10

15

20

25

ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、 リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩 などが用いられる。

本発明のFPRL1またはその塩は、上記したヒトや哺乳動物の細胞または 組織から自体公知のレセプター蛋白質の精製方法によって製造することもでき るし、後に記載する本発明のFPRL1をコードするDNAを含有する形質転 換体を培養することによっても製造することができる。また、後に記載する蛋 白質合成法またはこれに準じて製造することもできる。

ヒトや哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸などで抽出を行ない、該抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィーなどのクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

本発明のFPRL1もしくはその部分ペプチドまたはその塩またはそのアミド体の合成には、通常市販の蛋白質合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4ーベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4ーメチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4ーヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4ー(2', 4'ージメトキシフェニルーヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4ー(2', 4'ージメトキシフェニルートmocアミノエチル)フェノキシ樹脂などを挙げることができる。このような樹脂を用い、αーアミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とする蛋白質の配列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂から蛋白質を切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的の蛋白質またはそのアミド体を取得する。

上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、蛋白質合成に使用できる各種活性 化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイ ミド類としては、DCC、N, N'ージイソプロピルカルボジイミド、Nーエ チルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボジイミドなどが用いられ

る。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOB t、HOOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するか、または、対称酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

5

10

15

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、蛋白質縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例えば、N,Nージメチルホルムアミド,N,Nージメチルアセトアミド,Nーメチルピロリドンなどの酸アミド類、塩化メチレン,クロロホルムなどのハロゲン化炭化水素類、トリフルオロエタノールなどのアルコール類、ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類、ピリジン,ジオキサン,テトラヒドロフランなどのエーテル類、アセトニトリル,プロピオニトリルなどのニトリル類、酢酸メチル,酢酸エチルなどのエステル類あるいはこれらの適宜の混合物などが用いられる。反応温度は蛋白質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択され、通常約−20~50℃の範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化することができる。

20 原料のアミノ基の保護基としては、例えば、Z、Boc、ターシャリーペン チルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4ーメトキシベンジ ルオキシカルボニル、C1-Z、Br-Z、アダマンチルオキシカルボニル、 トリフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2-ニトロフェニルスルフェ ニル、ジフェニルホスフィノチオイル、Fmocなどが用いられる。

25 カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、 プロピル、ブチル、ターシャリーブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 シクロヘプチル、シクロオクチル、2ーアダマンチルなどの直鎖状、分枝状も しくは環状アルキルエステル化)、アラルキルエステル化(例えば、ベンジル エステル、4ーニトロベンジルエステル、4ーメトキシベンジルエステル、4

ークロロベンジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド化、ターシャリーブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化などによって保護することができる。セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護することができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基などの低級アルカノイル基、ベンゾイル基などのアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基などの炭酸から誘導される基などが用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、tーブチル基などである。

5

15

20

10 チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz1、 $C1_2$ -Bz1、2-ニトロベンジル、Br-Z、ターシャリーブチルなどが用いられる。

ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシー 2, 3, 6-トリメチルベンゼンスルホニル、DNP、ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Trt、Fmocなどが用いられる。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル〔アルコール(例えば、ペンタクロロフェノール、2,4,5ートリクロロフェノール、2,4ージニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、Nーヒドロキシスクシミド、Nーヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル〕などが用いられる。原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミドが用いられる。

保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pdー黒あるいはPdー炭素などの触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいはこれらの混合液などによる酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジンなどによる塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元なども用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約-20~40℃の温度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、

15

20

25

アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4ーブタンジチオール、1,2ーエタンジチオールなどのようなカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4ージニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2ーエタンジチオール、1,4ーブタンジチオールなどの存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニアなどによるアルカリ処理によっても除去される。

原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保 10 護基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段 から適宜選択しるる。

蛋白質のアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸の α ーカルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド(蛋白質)鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の α ーアミノ基の保護基のみを除いた蛋白質とC 末端のカルボキシル基の保護基のみを除去した蛋白質とを製造し、この両蛋白質を上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護蛋白質を精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗蛋白質を得ることができる。この粗蛋白質は既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望の蛋白質のアミド体を得ることができる。

蛋白質のエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸のαーカルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、蛋白質のアミド体と同様にして、所望の蛋白質のエステル体を得ることができる。

本発明のFPRL1の部分ペプチドまたはその塩は、自体公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明のFPRL1を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、本発明のFPRL1を構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生

成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下のa) $\sim e$) に記載された方法が挙げられる。

- a) M. Bodanszky および M. A. Ondetti、ペプチド シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)
- b) SchroederおよびLuebke、ザ ペプチド(The Peptide), Academic Press, New York (1965年)
 - c) 泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)

5

15

20

25

- d) 矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 蛋白質の化学IV、205、 10 (1977年)
 - e) 矢島治明監修、続医薬品の開発 第14巻 ペプチド合成 広川書店 また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明の部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換することができる。本発明のFPRL2、その部分ペプチドまたはその塩も上記と同様の方法で製造することができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするポリヌクレオチドとしては、上記した本発明のFPRL1またはFPRL2をコードする塩基配列(DNAまたはRNA、好ましくはDNA)を含有するものであればいかなるものであってもよい。該ポリヌクレオチドとしては、本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNA、mRNA等のRNAであり、二本鎖であっても、一本鎖であってもよい。二本鎖の場合は、二本鎖DNA、二本鎖RNAまたはDNA:RNAのハイブリッドでもよい。一本鎖の場合は、センス鎖(すなわち、コード鎖)であっても、アンチセンス鎖(すなわち、非コード鎖)であってもよい。

本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするポリヌクレオチドを用いて、例えば、公知の実験医学増刊「新PCRとその応用」15(7)、1997記載の方

10

15

20

25

法またはそれに準じた方法により、本発明のFPRL1またはFPRL2のm RNAを定量することができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNAとしては、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、上記した細胞・組織由来のcDNA、上記した細胞・組織由来のcDNAのいずれでもよい。 ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、上記した細胞・組織よりtotalRNAまたはmRNA画分を調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction (以下、RTーPCR法と略称する) によって増幅することもできる。

具体的には、本発明のFPRL1をコードするDNAとしては、例えば、配列番号:2、配列番号:11または配列番号:13で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:2、配列番号:11または配列番号:13で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列からなるFPRL1と実質的に同質の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有するレセプター蛋白質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。

配列番号: 2、配列番号: 11または配列番号: 13で表わされる塩基配列とハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号: 2、配列番号: 11または配列番号: 13で表わされる塩基配列と約85%以上、好ましくは約90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

本発明のFPRL2をコードするDNAとしては、例えば、配列番号:15 で表わされる塩基配列を含有するDNA、または配列番号:15で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列からなるFPRL2と実質的に同質の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有するレセプター蛋白質をコードするDNAであれば何れのものでもよい。

10

15

20

25

配列番号: 15で表わされる塩基配列とハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号: 15で表わされる塩基配列と約85%以上、好ましくは約90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

塩基配列の相同性は、相同性計算アルゴリズムNCBI BLAST (National Center for Biotechnology Information Basic Local Alignment Sear ch Tool) を用い、以下の条件(期待値=10;ギャップを許す;フィルタリング=ON;マッチスコア=1;ミスマッチスコア=-3) にて計算することができる。

ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、例えば、モレキュラー・クローニング(Molecular Cloning) 2 nd(J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリンジェントな条件に従って行なうことができる。

該ハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約19~4 $0\,\mathrm{mM}$ 、好ましくは約19~20 mM で、温度が約50~70 $^{\circ}$ 、好ましくは約60~65 $^{\circ}$ の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19 mM で温度が約65 $^{\circ}$ の場合が最も好ましい。

より具体的には、配列番号:1で表わされるアミノ酸配列からなるヒトFPRL1をコードするDNAとしては、配列番号:2で表わされる塩基配列からなるDNAなどが用いられる。配列番号:10で表わされるアミノ酸配列からなるラットFPRL1をコードするDNAとしては、配列番号:11で表わされる塩基配列からなるDNAなどが用いられる。配列番号:12で表わされるアミノ酸配列からなるマウスFPRL2をコードするDNAとしては、配列番号:13で表わされる塩基配列からなるDNAなどが用いられる。配列番号:14で表わされる塩基配列からなるDNAなどが用いられるとしては、配列番号:15で表わされる塩基配列からなるDNAなどが用いられ

る。

10

15

20

25

本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNAの塩基配列の一部、または該DNAと相補的な塩基配列の一部を含有してなるポリヌクレオチドとは、下記の本発明の部分ペプチドをコードするDNAを包含するだけではなく、RNAをも包含する意味で用いられる。

本発明に従えば、FPRL1遺伝子またはFPRL2遺伝子の複製または発 現を阻害することのできるアンチセンス・ポリヌクレオチド(核酸)を、クロ ーン化した、あるいは決定されたFPRL1またはFPRL2をコードするD NAの塩基配列情報に基づき設計し、合成しうる。そうしたポリヌクレオチド (核酸) は、FPRL1遺伝子またはFPRL2遺伝子のRNAとハイブリダ イズすることができ、該RNAの合成または機能を阻害することができるか、 あるいはFPRL1関連RNAまたはFPRL2関連RNAとの相互作用を介 してFPRL1遺伝子またはFPRL2遺伝子の発現を調節・制御することが できる。 FPRL1関連RNAまたはFPRL2関連RNAの選択された配列 に相補的なポリヌクレオチド、およびFPRL1関連RNAまたはFPRL2 関連RNAと特異的にハイブリダイズすることができるポリヌクレオチドは、 生体内および生体外でFPRL1遺伝子またはFPRL2遺伝子の発現を調節 ・制御するのに有用であり、また病気などの治療または診断に有用である。用 語「対応する」とは、遺伝子を含めたヌクレオチド、塩基配列または核酸の特 定の配列に相同性を有するあるいは相補的であることを意味する。ヌクレオチ ド、塩基配列または核酸とペプチド(蛋白質)との間で「対応する」とは、ヌ クレオチド(核酸)の配列またはその相補体から誘導される指令にあるペプチ ド(蛋白質)のアミノ酸を通常指している。FPRL1遺伝子またはFPRL 2遺伝子の5、端へアピンループ、5、端6-ベースペア・リピート、5、端 非翻訳領域、ポリペプチド翻訳開始コドン、蛋白質コード領域、ORF翻訳開 始コドン、3、端非翻訳領域、3、端パリンドローム領域、および3、端へア ピンループは好ましい対象領域として選択しうるが、FPRL1遺伝子または FPRL2遺伝子内の如何なる領域も対象として選択しうる。

目的核酸と、対象領域の少なくとも一部に相補的でハイブリダイズすること

WO 03/106683

5

10

15

20

25

ができるポリヌクレオチドとの関係は、対象物と「アンチセンス」であるとい うことができる。アンチセンス・ポリヌクレオチドは、2 ーデオキシーDーリ ボースを含有しているポリデオキシリボヌクレオチド、Dーリボースを含有し ているポリリボヌクレオチド、プリンまたはピリミジン塩基のNーグリコシド であるその他のタイプのポリヌクレオチド、あるいは非ヌクレオチド骨格を有 するその他のポリマー(例えば、市販の蛋白質核酸および合成配列特異的な核 酸ポリマー) または特殊な結合を含有するその他のポリマー(但し、該ポリマ ーはDNAやRNA中に見出されるような塩基のペアリングや塩基の付着を許 容する配置をもつヌクレオチドを含有する)などが挙げられる。それらは、2 本鎖DNA、1本鎖DNA、2本鎖RNA、1本鎖RNA、さらにDNA:R NAハイブリッドであることができ、さらに非修飾ポリヌクレオチド(または 非修飾オリゴヌクレオチド)、さらには公知の修飾の付加されたもの、例えば 当該分野で知られた標識のあるもの、キャップの付いたもの、メチル化された もの、1個以上の天然のヌクレオチドを類縁物で置換したもの、分子内ヌクレ オチド修飾のされたもの、例えば非荷電結合(例えば、メチルホスホネート、 ホスホトリエステル、ホスホルアミデート、カルバメートなど)を持つもの、 電荷を有する結合または硫黄含有結合(例えば、ホスホロチオエート、ホスホ ロジチオエートなど)を持つもの、例えば蛋白質(ヌクレアーゼ、ヌクレアー ゼ・インヒビター、トキシン、抗体、シグナルペプチド、ポリーLーリジンな ど)や糖(例えば、モノサッカライドなど)などの側鎖基を有しているもの、 インターカレント化合物(例えば、アクリジン、プソラレンなど)を持つもの、 キレート化合物(例えば、金属、放射活性をもつ金属、ホウ素、酸化性の金属 など)を含有するもの、アルキル化剤を含有するもの、修飾された結合を持つ もの(例えば、αアノマー型の核酸など)であってもよい。ここで「ヌクレオ シド」、「ヌクレオチド」および「核酸」とは、プリンおよびピリミジン塩基 を含有するのみでなく、修飾されたその他の複素環型塩基をもつようなものを 含んでいて良い。こうした修飾物は、メチル化されたプリンおよびピリミジン、 アシル化されたプリンおよびピリミジン、あるいはその他の複素環を含むもの であってよい。修飾されたヌクレオチドおよび修飾されたヌクレオチドはまた

10

15 ·

20

25

糖部分が修飾されていてよく、例えば、1個以上の水酸基がハロゲンとか、脂肪族基などで置換されていたり、あるいはエーテル、アミンなどの官能基に変換されていてよい。

本発明のアンチセンス・ポリヌクレオチド(核酸)は、RNA、DNA、あるいは修飾された核酸(RNA、DNA)である。修飾された核酸の具体例としては核酸の硫黄誘導体やチオホスフェート誘導体、そしてポリヌクレオシドアミドやオリゴヌクレオシドアミドの分解に抵抗性のものが挙げられるが、それに限定されるものではない。本発明のアンチセンス核酸は次のような方針で好ましく設計されうる。すなわち、細胞内でのアンチセンス核酸をより安定なものにする、アンチセンス核酸の細胞透過性をより高める、目標とするセンス鎖に対する親和性をより大きなものにする、そしてもし毒性があるならアンチセンス核酸の毒性をより小さなものにする。

こうして修飾は当該分野で数多く知られており、例えば J. Kawakami et al., Pharm Tech Japan, Vol. 8, pp. 247, 1992; Vol. 8, pp. 395, 1992; S. T. Crooke et al. ed., Antisense Research and Applications, CRC Press, 1993 などに 開示がある。

本発明のアンチセンス核酸は、変化せしめられたり、修飾された糖、塩基、結合を含有していて良く、リポゾーム、ミクロスフェアのような特殊な形態で供与されたり、遺伝子治療により適用されたり、付加された形態で与えられることができうる。こうして付加形態で用いられるものとしては、リン酸基骨格の電荷を中和するように働くポリリジンのようなポリカチオン体、細胞膜との相互作用を高めたり、核酸の取込みを増大せしめるような脂質(例えば、ホスホリピド、コレステロールなど)といった粗水性のものが挙げられる。付加するに好ましい脂質としては、コレステロールやその誘導体(例えば、コレステリルクロロホルメート、コール酸など)が挙げられる。こうしたものは、核酸の3、端あるいは5、端に付着させることができ、塩基、糖、分子内ヌクレオシド結合を介して付着させることができうる。その他の基としては、核酸の3、端あるいは5、端に特異的に配置されたキャップ用の基で、エキソヌクレアーゼ、RNaseなどのヌクレアーゼによる分解を阻止するためのものが挙げ

10

15

20

25

られる。こうしたキャップ用の基としては、ポリエチレングリコール、テトラエチレングリコールなどのグリコールをはじめとした当該分野で知られた水酸基の保護基が挙げられるが、それに限定されるものではない。

アンチセンス核酸の阻害活性は、本発明の形質転換体、本発明の生体内や生体外の遺伝子発現系、あるいはG蛋白質共役型レセプター蛋白質の生体内や生体外の翻訳系を用いて調べることができる。該核酸それ自体公知の各種の方法で細胞に適用できる。.

本発明のFPRL1の部分ペプチドをコードするDNAとしては、上記した本発明のFPRL1の部分ペプチドをコードする塩基配列を含有するものであればいかなるものであってもよい。また、ゲノムDNA、ゲノムDNAライブラリー、上記した細胞・組織由来のcDNA、上記した細胞・組織由来のcDNAライブラリー、合成DNAのいずれでもよい。ライブラリーに使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、上記した細胞・組織よりmRNA画分を調製したものを用いて直接Reverse Transcriptase Polymerase Chain Reaction(以下、RT-PCR法と略称する)によって増幅することもできる。

具体的には、本発明のFPRL1の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、(1)配列番号:2、配列番号:11または配列番号:13で表わされる塩基配列を有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または(2)配列番号:2、配列番号:11または配列番号:13で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表わされるアミノ酸配列からなるFPRL1と実質的に同質の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有するレセプター蛋白質をコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

配列番号: 2、配列番号: 11または配列番号: 13で表わされる塩基配列 ハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、配列番号: 2、配列番号: 1 1または配列番号: 13で表わされる塩基配列と約85%以上、好ましくは約 90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有す

るDNAなどが用いられる。

5

15

本発明のFPRL2の部分ペプチドをコードするDNAとしては、例えば、

(1)配列番号:15で表わされる塩基配列を有するDNAの部分塩基配列を有するDNA、または(2)配列番号:15で表わされる塩基配列とハイストリンジェントな条件下でハイブリダイズする塩基配列を有し、配列番号:14で表わされるアミノ酸配列からなるFPRL2と実質的に同質の活性(例、リガンド結合活性、シグナル情報伝達作用など)を有するレセプター蛋白質をコードするDNAの部分塩基配列を有するDNAなどが用いられる。

配列番号:15で表わされる塩基配列ハイブリダイズできるDNAとしては、 10 例えば、配列番号:15で表わされる塩基配列と約85%以上、好ましくは約90%以上、より好ましくは約95%以上の相同性を有する塩基配列を含有するDNAなどが用いられる。

塩基配列の相同性は、相同性計算アルゴリズムNCBI BLAST (National Center for Biotechnology Information Basic Local Alignment Sear ch Tool) を用い、以下の条件(期待値=10;ギャップを許す;フィルタリング=ON;マッチスコア=1;ミスマッチスコア=-3) にて計算することができる。

ハイブリダイゼーションは、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法、例 えば、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning) 2 nd (J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989) に記載の方法などに従って行な うことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明 書に記載の方法に従って行なうことができる。より好ましくは、ハイストリン ジェントな条件に従って行なうことができる。

isハイストリンジェントな条件とは、例えば、ナトリウム濃度が約 $19\sim4$ 0 mM、好ましくは約 $19\sim20$ mMで、温度が約 $50\sim70$ $\mathbb C$ 、好ましくは約 $60\sim65$ $\mathbb C$ の条件を示す。特に、ナトリウム濃度が約19 mMで温度が約65 $\mathbb C$ の場合が最も好ましい。

本発明のFPRL1またはその部分ペプチド(以下、FPRL1と略記する

5

10

15

20

25

場合がある)または本発明のFPRL2またはその部分ペプチド(以下、FPRL2と略記する場合がある)を完全にコードするDNAのクローニングの手段としては、本発明のFPRL1またはFPRL2の部分塩基配列を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適当なベクターに組み込んだDNAを本発明のFPRL1またはFPRL2の一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションによって選別することができる。ハイブリダイゼーションの方法は、例えば、モレキュラー・クローニング(Molecular Cloning)2nd(J. Sambrook et al., Cold Spring Harbor Lab. Press, 1989)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。

DNAの塩基配列の変換は、PCRや公知のキット、例えば、MutanTMーsuper Express Km(宝酒造(株))、MutanTMーK(宝酒造(株))などを用いて、ODAーLA PCR法、Gapped duplex法、Kunkel法などの自体公知の方法あるいはそれらに準じる方法に従って行なうことができる。

クローン化されたFPRL1またはFPRL2をコードするDNAは目的によりそのまま、または所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することができる。該DNAはその5、末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3、末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを用いて付加することもできる。

本発明のFPRL1またはFPRL2の発現ベクターは、例えば、(イ)本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNAから目的とするDNA 断片を切り出し、(ロ)該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。

ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322、pBR3 25、pUC12、pUC13)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB11 0、pTP5、pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19、pSH

15)、 λ ファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス、ワクシニアウイルス、バキュロウイルスなどの動物ウイルスなどの他、pA1-11、pXT1、pRc/CMV、pRc/RSV、pcDNAI/Neoなどが用いられる。

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応して適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、動物細胞を宿主として用いる場合は、SRαプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーダー、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。

10 これらのうち、CMVプロモーター、SRαプロモーターなどを用いるのが 好ましい。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、trpプロモーター、1 a cプロモーター、recAプロモーター、λP_Lプロモーター、lppプロモー ターなどが、宿主がバチルス属菌である場合は、SPO1プロモーター、SP O2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、P HO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロ モーターなどが好ましい。宿主が昆虫細胞である場合は、ポリヘドリンプロモーター、P10プロモーターなどが好ましい。

発現ベクターには、以上の他に、所望によりエンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン(以下、SV40oriと略称する場合がある)などを含有しているものを用いることができる。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸還元酵素(以下、dhfrと略称する場合がある)遺伝子 [メソトレキセート(MTX)耐性]、アンピシリン耐性遺伝子(以下、Amprと略称する場合がある)、ネオマイシン耐性遺伝子(以下、Neorと略称する場合がある、G418耐性)等が挙げられる。特に、CHO(dhfr⁻)細胞を用いてdhfr遺伝子を選択マーカーとして使用する場合、目的遺伝子をチミジンを含まない培地によっても選択できる。

20

25

また、必要に応じて、宿主に合ったシグナル配列を、本発明のレセプター蛋白質のN端末側に付加する。宿主がエシェリヒア属菌である場合は、PhoA

・シグナル配列、OmpA・シグナル配列などが、宿主がバチルス属菌である場合は、 α -アミラーゼ・シグナル配列、サブチリシン・シグナル配列などが、宿主が酵母である場合は、 $MF\alpha$ ・シグナル配列、SUC2・シグナル配列など、宿主が動物細胞である場合には、インシュリン・シグナル配列、 α -インターフェロン・シグナル配列、抗体分子・シグナル配列などがそれぞれ利用できる。

5

10

15

20

25

このようにして構築された本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNAを含有するベクターを用いて、形質転換体を製造することができる。 宿主としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌の具体例としては、エシェリヒア・コリ (Escherichia coli) K12・DH1 [プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U SA), 60巻, 160(1968)], JM103 [ヌクイレック・アシッズ・リサーチ (Nucleic Acids Research), 9巻, 309(1981)], JA221 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー (Journal of Molecular Biology), 120巻, 517(1978)], HB101 [ジャーナル・オブ・モレキュラー・バイオロジー, 41巻, 459(1969)], C600 [ジェネティックス (Genetics), 39巻, 440(1954)] などが用いられる。バチルス属菌としては、例えば、バチルス・ズブチルス (Bacillus subtilis) MI114 [ジーン, 24巻, 255(1983)], 207-21 [ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (Journal of Biochemistry), 95巻, 87(1984)] などが用いられる。

酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae) AH22, AH22R⁻, NA87-11A, DKD-5D、20B-12、シゾサッカロマイセス ポンベ (Schizosaccharomyces pombe) NCYC1913, NCYC2036、ピキア パストリス (Pichia pastoris) などが用いられる。

昆虫細胞としては、例えば、ウイルスがAcNPVの場合は、夜盗蛾の幼虫

由来株化細胞(Spodoptera frugiperda cell; S f 細胞)、Trichoplusia niの中腸由来のMG 1 細胞、Trichoplusia niの卵由来のHigh Five TM 細胞、Mamestra brassicae由来の細胞またはEstigmena acrea由来の細胞などが用いられる。ウイルスがBmNPVの場合は、蚕由来株化細胞(Bombyx mori N; BmN細胞)などが用いられる。該S f 細胞としては、例えば、S f 9 細胞(ATCC CRL1711)、S f 2 1 細胞(以上、Vaughn, J.L.ら、イン・ヴィボ(In Vivo),13,213-217,(1977))などが用いられる。

5

25

昆虫としては、例えば、カイコの幼虫などが用いられる〔前田ら、ネイチャー (Nature), 315巻, 592(1985)〕。

- 動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7, Vero, チャイニーズ ハムスター細胞CHO(以下、CHO細胞と略記)、dhfr遺伝子欠損チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO($dhfr^-$)細胞と略記)、マウスL細胞、マウスAtT-20、マウスミエローマ細胞、ラットGH3、ヒトFL細胞などが用いられる。
- エシェリヒア属菌を形質転換するには、例えば、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンジイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 69巻, 2110 (1972) やジーン (Gene), 17巻, 107 (1982) などに記載の方法に従って行なうことができる。
- 20 バチルス属菌を形質転換するには、例えば、モレキュラー・アンド・ジェネラル・ジェネティックス (Molecular & General Genetics), 168巻, 11 1(1979)などに記載の方法に従って行なうことができる。

酵母を形質転換するには、例えば、メッソズ・イン・エンザイモロジー (Methods in Enzymology) , 194巻, 182-187 (1991) 、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 75巻, 1929(1978) などに記載の方法に従って行なうことができる。

昆虫細胞または昆虫を形質転換するには、例えば、バイオ/テクノロジー(Bio/Technology), 6, 47-55 (1988) などに記載の方法に従って行

10

15

20

なうことができる。

動物細胞を形質転換するには、例えば、細胞工学別冊8新細胞工学実験プロトコール.263-267(1995)(秀潤社発行)、ヴィロロジー(Virology),52巻,456(1973)に記載の方法に従って行なうことができる。

このようにして、FPRL1またはFPRL2をコードするDNAを含有する発現ベクターで形質転換された形質転換体が得られる。

宿主がエシェリヒア属菌、バチルス属菌である形質転換体を培養する際、培養に使用される培地としては液体培地が適当であり、その中には該形質転換体の生育に必要な炭素源、窒素源、無機物その他が含有せしめられる。炭素源としては、例えば、グルコース、デキストリン、可溶性澱粉、ショ糖など、窒素源としては、例えば、アンモニウム塩類、硝酸塩類、コーンスチープ・リカー、ペプトン、カゼイン、肉エキス、大豆粕、バレイショ抽出液などの無機または有機物質、無機物としては、例えば、塩化カルシウム、リン酸二水素ナトリウム、塩化マグネシウムなどが挙げられる。また、酵母エキス、ビタミン類、生長促進因子などを添加してもよい。培地のpHは約5~8が望ましい。

エシェリヒア属菌を培養する際の培地としては、例えば、グルコース、カザミノ酸を含むM9培地 [ミラー(Miller),ジャーナル・オブ・エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティックス(Journal of Experiments in Molecular Genetics),431-433,Cold Spring Harbor Laboratory,New York 1972〕が好ましい。ここに必要によりプロモーターを効率よく働かせるために、例えば、 3β ーインドリル アクリル酸のような薬剤を加えることができる。

宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時間行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。

25 宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、バークホールダー (Burkholder) 最小培地 [Bostian, K. L. ら、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユー

20

25

エスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) , 77巻, 4505(1980)] や O.5%カザミノ酸を含有するSD培地 (Bitter, G. A. ら、プロシージングズ ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ザ・ユ ーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 81巻, 5330 (1984) 〕が挙げられる。培地のpHは約5~8に調整するのが好ましい。培養は通常 約20~35℃で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。 宿主が昆虫細胞または昆虫である形質転換体を培養する際、培地としては、

Grace's Insect Medium (Grace, T. C. C., ネイチャー (Nature), 195, 788 (1962)) に非動化した10%ウシ血清等の添加物を適宜加えたものなどが用いられる。 培地のpHは約6.2~6.4に調整するのが好ましい。培養は通常約27℃で約3~5日間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、培地としては、例えば、約 $5\sim20$ %の胎児牛血清を含むMEM培地〔サイエンス(Science),122巻 , 501(1952)], DMEM培地〔ヴィロロジー(Virology), 8巻, 3 96(1959)], RPMI 1640培地 [ジャーナル・オブ・ザ・アメリカ 15 ン・メディカル・アソシエーション (The Journal of the American Medical Association) 199巻, 519(1967)], 199培地〔プロシージング・ オブ・ザ・ソサイエティ・フォー・ザ・バイオロジカル・メディスン (Proceeding of the Society for the Biological Medicine), 73巻, 1(1950)] な どが用いられる。 p H は約6~8であるのが好ましい。培養は通常約30~4 0 ℃で約15 \sim 60 時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加える。

以上のようにして、形質転換体の細胞内、細胞膜または細胞外に本発明のF PRL1またはFPRL2を生成せしめることができる。

上記培養物から本発明のFPRL1またはFPRL2を分離精製するには、 例えば、下記の方法により行なうことができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2を培養菌体あるいは細胞から抽出する に際しては、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩 衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体 あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過によりFPRL1またはFPR

10

15

20

L2の粗抽出液を得る方法などが適宜用いられる。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトン $X-100^{TM}$ などの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中にFPRL1またはFPRL2が分泌される場合には、培養終了後、それ自体公知の方法で菌体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集める。

このようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含まれるFPRL1 またはFPRL2の精製は、自体公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。これらの公知の分離、精製法としては、塩析や溶媒沈澱法などの溶解度を利用する方法、透析法、限外ろ過法、ゲルろ過法、およびSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動法などの主として分子量の差を利用する方法、イオン交換クロマトグラフィーなどの荷電の差を利用する方法、アフィニティークロマトグラフィーなどの特異的新和性を利用する方法、逆相高速液体クロマトグラフィーなどの疎水性の差を利用する方法、等電点電気泳動法などの等電点の差を利用する方法などが用いられる。

かくして得られるFPRL1またはFPRL2が遊離体で得られた場合には、 自体公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、 逆に塩で得られた場合には自体公知の方法あるいはそれに準じる方法により、 遊離体または他の塩に変換することができる。

なお、組換え体が産生するFPRL1またはFPRL2を、精製前または精 製後に適当な蛋白質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、 ポリペプチドを部分的に除去することもできる。蛋白質修飾酵素としては、例 えば、トリプシン、キモトリプシン、アルギニルエンドペプチダーゼ、プロテ インキナーゼ、グリコシダーゼなどが用いられる。

かくして生成する本発明のFPRL1またはFPRL2の活性は、標識した リガンド (humanin) との結合実験および特異抗体を用いたエンザイム イムノアッセイなどにより測定することができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2に対する抗体は、本発明のFPRL1 またはFPRL2を認識し得る抗体であれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体の何れであってもよい。

本発明のFPRL1またはFPRL2に対する抗体は、本発明のFPRL1 またはFPRL2を抗原として用い、自体公知の抗体または抗血清の製造法に 従って製造することができる。

[モノクローナル抗体の作製]

5

10

15

20

25

(a) モノクローナル抗体産生細胞の作製

本発明のFPRL1またはFPRL2は、哺乳動物に対して投与により抗体 産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与 に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロ イントアジュバントを投与してもよい。投与は通常2~6週毎に1回ずつ、計 2~10回程度行なわれる。用いられる哺乳動物としては、例えば、サル、ウ サギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギが挙げられるが、マ ウスおよびラットが好ましく用いられる。

モノクローナル抗体産生細胞の作製に際しては、抗原を免疫された温血動物、例えば、マウスから抗体価の認められた個体を選択し最終免疫の2~5日後に脾臓またはリンパ節を採取し、それらに含まれる抗体産生細胞を骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを調製することができる。抗血清中の抗体価の測定は、例えば、後記の標識化レセプター蛋白質と抗血清とを反応させたのち、抗体に結合した標識剤の活性を測定することにより行なうことができる。融合操作は既知の方法、例えば、ケーラーとミルスタインの方法[ネイチャー(Nature)、256巻、495頁(1975年)]に従い実施することができる。融合促進剤としては、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウイルスなどが挙げられるが、好ましくはPEGが用いられる。

骨髄腫細胞としては、例えば、NS-1、P3U1、SP2/0などが挙げられるが、P3U1が好ましく用いられる。用いられる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は $1:1\sim20:1$ 程度であり、PEG(好ましくは、PEG1000~PEG6000)が $10\sim80$ %程度の濃度で添加され、約 $20\sim40$ ℃、好ましくは約 $30\sim37$ ℃で約 $1\sim10$ 分間インキュベートすることにより効率よく細胞融合を実施できる。

モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングには種々の方法が使用できるが、例えば、レセプター蛋白質の抗原を直接あるいは担体とともに吸着させた固相(例、マイクロプレート)にハイブリドーマ培養上清を添加し、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体(細胞融合に用いられる細胞がマウスの場合、抗マウス免疫グロブリン抗体が用いられる)またはプロテインAを加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体またはプロテインAを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を添加し、放射性物質や酵素などで標識したレセプター蛋白質を加え、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などが挙げられる。

10 モノクローナル抗体の選別は、自体公知あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができるが、通常はHAT(ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地などで行なうことができる。選別および育種用培地としては、ハイブリドーマが生育できるものならばどのような培地を用いても良い。例えば、1~20%、好ましくは10~20%の牛胎児血清を含むRPMI 1640培地、1~10%の牛胎児血清を含むGIT培地(和光純薬工業(株))またはハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は、通常20~40℃、好ましくは約37℃である。培養時間は、通常5日~3週間、好ましくは1週間~2週間である。培養は、通常5%炭酸ガス下で行なうことができる。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

(b) モノクローナル抗体の精製

5

25

モノクローナル抗体の分離精製は、通常のポリクローナル抗体の分離精製と同様に免疫グロブリンの分離精製法〔例、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、電気泳動法、イオン交換体(例、DEAE)による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相またはプロテインAあるいはプロテインGなどの活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法〕に従って行なうことができる。

[ポリクローナル抗体の作製]

10

15

20

25

本発明のポリクローナル抗体は、それ自体公知あるいはそれに準じる方法にしたがって製造することができる。例えば、免疫抗原(FPRL1抗原またはFPRL2抗原)とキャリアー蛋白質との複合体をつくり、上記のモノクローナル抗体の製造法と同様に哺乳動物に免疫を行ない、該免疫動物から本発明のFPRL1またはFPRL2に対する抗体含有物を採取して、抗体の分離精製を行なうことにより製造できる。

哺乳動物を免疫するために用いられる免疫抗原とキャリアー蛋白質との複合体に関し、キャリアー蛋白質の種類およびキャリアーとハプテンとの混合比は、キャリアーに架橋させて免疫したハプテンに対して抗体が効率良くできれば、どの様なものをどの様な比率で架橋させてもよいが、例えば、ウシ血清アルブミン、ウシサイログロブリン、キーホール・リンペット・ヘモシアニン等を重量比でハプテン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合でカプルさせる方法が用いられる。

また、ハプテンとキャリアーのカプリングには、種々の縮合剤を用いることができるが、グルタルアルデヒドやカルボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有する活性エステル試薬等が用いられる。

縮合生成物は、温血動物に対して、抗体産生が可能な部位にそれ自体あるいは担体、希釈剤とともに投与される。投与に際して抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は、通常約 $2\sim6$ 週毎に1回ずつ、計約 $3\sim1$ 0回程度行なうことができる。

ポリクローナル抗体は、上記の方法で免疫された哺乳動物の血液、腹水など、 好ましくは血液から採取することができる。

抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の血清中の抗体価の測定と 同様にして測定できる。ポリクローナル抗体の分離精製は、上記のモノクローナル抗体の分離精製と同様の免疫グロブリンの分離精製法に従って行なうこと ができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2のリガンドはhumaninまたはその塩である。

humaninとしては、(1)配列番号:3で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチド、(2)配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドなどが用いられる。

humaninは、ヒトや非ヒト温血動物(例えば、モルモット、ラット、 5 マウス、ニワトリ、ウサギ、ブタ、ヒツジ、ウシ、サル等)の細胞(例えば、 肝細胞、脾細胞、神経細胞、グリア細胞、膵臓β細胞、骨髄細胞、メサンギウ ム細胞、ランゲルハンス細胞、表皮細胞、上皮細胞、内皮細胞、繊維芽細胞、 繊維細胞、筋細胞、脂肪細胞、免疫細胞(例、マクロファージ、T細胞、B細 胞、ナチュラルキラー細胞、肥満細胞、好中球、好塩基球、好酸球、単球)、 10 巨核球、滑膜細胞、軟骨細胞、骨細胞、骨芽細胞、破骨細胞、乳腺細胞、もし くは間質細胞、またはこれら細胞の前駆細胞、幹細胞もしくはガン細胞等)も しくはそれらの細胞が存在するあらゆる組織、例えば、脳、脳の各部位(例、 嗅球、扁桃核、大脳基底球、海馬、視床、視床下部、大脳皮質、延髄、小脳)、 **15** 脊髄、下垂体、胃、膵臓、腎臓、肝臓、生殖腺、甲状腺、胆のう、骨髄、副腎、 皮膚、筋肉、肺、消化管(例、大腸、小腸)、血管、心臓、胸腺、脾臓、唾液 腺、末梢血、前立腺、睾丸、卵巣、胎盤、子宮、骨、軟骨、関節、骨格筋等に 由来するポリペプチドであってもよく、組換えポリペプチドであってもよく、 合成ポリペプチドであってもよい。

20 「実質的に同一」とは h u m a n i n の活性、例えば、細胞死抑制作用(例、各種疾患に伴う細胞死に対する抑制作用)、細胞生存維持作用、または神経変性疾患、癌、免疫疾患、感染症、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の予防・治療活性(作用)など、生理的な特性などが、実質的に同じことを意味する。アミノ酸の置換、欠失、付加あるいは挿入が、ポリペプチドの生理的な特性や化学的な特性に大きな変化をもたらさない限り、当該置換、欠失、付加あるいは挿入を施されたポリペプチドは、当該置換、欠失、付加あるいは挿入のされていないものと実質的に同一である。該アミノ酸配列中のアミノ酸の実質的に同一な置換物としては、たとえばそのアミノ酸が属するところのクラスのうち他のアミノ酸類から選ぶことができる。

10

25

非極性(疎水性)アミノ酸としては、アラニン、ロイシン、イソロイシン、バリン、プロリン、フェニルアラニン、トリプトファン、メチオニンなどがあげられる。極性(中性)アミノ酸としてはグリシン、セリン、スレオニン、システイン、チロシン、アスパラギン、グルタミンなどがあげられる。陽電荷をもつ(塩基性)アミノ酸としてはアルギニン、リジン、ヒスチジンなどがあげられる。負電荷をもつ(酸性)アミノ酸としては、アスパラギン酸、グルタミン酸などが挙げられる。

配列番号: 3で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、該アミノ酸配列を含有するポリペプチドが、配列番号: 3で表されるアミノ酸配列からなるhumaninと実質的に同一の活性(性質)を有する限り、特に限定されるものではなく、例えば配列番号: 3で表されるアミノ酸配列と約60%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約85%以上、さらに好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列等が挙げられる。

15 配列番号:7で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列としては、該アミノ酸配列を含有するポリペプチドが、配列番号:7で表されるアミノ酸配列からなるhumaninと実質的に同一の活性(性質)を有する限り、特に限定されるものではなく、例えば配列番号:7で表されるアミノ酸配列と約60%以上、好ましくは約80%以上、より好ましくは約85%以上、さらに好ましくは約90%以上、最も好ましくは約95%以上の相同性を有するアミノ酸配列等が挙げられる。

アミノ酸配列の相同性は、相同性計算アルゴリズムNCBI BLAST (National Center for Biotechnology Information Basic Local Alignment Search Tool)を用い、以下の条件(期待値=10;ギャップを許す;マトリクス=BLOSUM62;フィルタリング=OFF)にて計算することができる。

上記の実質的に同質の活性(性質)としては、例えば、配列番号:3または 配列番号:7で表されるアミノ酸配列を含有するhumaninの有する細胞

5

10

15

20

25

死抑制作用(例、各種疾患に伴う細胞死に対する抑制作用)、細胞生存維持作 用、または神経変性疾患、癌、免疫疾患、感染症、消化管疾患、循環器疾患、 内分泌疾患等の予防・治療活性(作用)などが定性的に同質であることを示す。 また、配列番号: 3で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列 を含有するhumaninとしてより具体的には、例えば、a)配列番号:3、 配列番号:4または配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の1または2個以 上(例えば1~10個程度、好ましくは1~6個程度、より好ましくは1~3 個程度、さらに好ましくは1または2個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、 b) 配列番号:3、配列番号:4または配列番号:8で表されるアミノ酸配列 に1または2個以上(例えば $1\sim 10$ 個程度、好ましくは $1\sim 6$ 個程度、より 好ましくは1~3個程度、さらに好ましくは1または2個)のアミノ酸が付加 したアミノ酸配列、c)配列番号:3、配列番号:4または配列番号:8で表 されるアミノ酸配列中の1または2個以上(例えば1~5個程度、好ましくは $1 \sim 3$ 個程度、さらに好ましくは1または2 個)のアミノ酸が他のアミノ酸で 置換されたアミノ酸配列、またはd)それらの欠失・付加・置換を組み合わせ たアミノ酸配列からなるポリペプチドなども含まれるが、配列番号:5で表さ れるアミノ酸配列からなるポリペプチドおよび配列番号:5で表されるアミノ 酸配列の第1番目~21番目のアミノ酸配列からなるポチペプチドは含まれな W

配列番号:7で表されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列を含有するhumaninとしてより具体的には、例えば、a)配列番号:7で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(例えば1~10個程度、好ましくは1~6個程度、より好ましくは1~3個程度、さらに好ましくは1または2個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、b)配列番号:7で表されるアミノ酸配列に1または2個以上(例えば1~10個程度、好ましくは1~6個程度、より好ましくは1~3個程度、さらに好ましくは1または2個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、c)配列番号:7で表されるアミノ酸配列中の1または2個以上(例えば1~10個程度、好ましくは1~6個程度、より好ましくは1~3個程度、さらに好ましくは1または2個)のアミノ酸が他のアミノ酸は1~3個程度、さらに好ましくは1または2個)のアミノ酸が他のアミノ酸

25

PCT/JP03/07500

で置換されたアミノ酸配列、またはd) それらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドなども含まれる。

上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その挿 入、欠失または置換の位置としては、特に限定されない。

- 5 具体的には、humaninとしては、例えば、
 - (1)配列番号:3で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型 humanin (1-24)、
 - (2)配列番号: 4で表わされるアミノ酸配列からなる $[Gly^{14}]$ ーヒト型 humanin(1-24)、
- 10 (3)配列番号:6で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin (1-21)、
 - (4) 配列番号: 7で表わされるアミノ酸配列からなるラット型humanin (1-38)、
- (5) 配列番号: 8で表わされるアミノ酸配列からなるラット型humani n (1-24)、
 - (6) 配列番号: 9 で表わされるアミノ酸配列からなるラット型 h u m a n i n (1-21) などが挙げられる。

humaninは、上記したポリペプチドの部分ペプチドであってもよい。 humaninの部分ペプチドとしては、前記したhumaninの部分ペプ チドであれば何れのものであってもよいが、例えば、humaninと実質的 に同質の活性(「実質的に同質の活性」は上記と同意義を示す)ものなどが好 ましく用いられる。

humaninの部分ペプチドとしてより具体的には、前記した配列番号: 3または配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドの部分ペプチドなどが挙げられ、好ましくは前記した配列番号:3で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列中の連続する6~20個程度、好ましくは6~15個程度、より好ましくは6~10個程度のアミノ酸配列からなる部分ペプチドなどが用いられる。

10

15

20

25

「実質的に同一」とは、上記のhumaninの説明における「実質的に同一」と同意義を示す。

また、humanino部分ペプチドとしてより具体的には、例えば、a)配列番号: 3、配列番号: 4または配列番号: 8で表されるアミノ酸配列中の $6\sim20$ 個程度、好ましくは $6\sim15$ 個程度、より好ましくは $6\sim10$ 個程度のアミノ酸配列からなるペプチド、またはb)該アミノ酸配列中の1または2 個以上(例、 $1\sim6$ 個程度、好ましくは $1\sim3$ 個程度、より好ましくは1または2 個以上(例、 $1\sim6$ 個程度、好ましくは $1\sim3$ 個程度、より好ましくは $1\sim3$ のアミノ酸配列、または $1\sim3$ のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、または $1\sim3$ のアミノ酸配列からなる部分ペプチドなども含まれ、なかでも配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ で表されるアミノ酸配列中の $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ で表されるアミノ酸配列中の $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ で表されるアミノ酸配列中の $1\sim3$ 配列番号: $1\sim3$ 配列番号

上記のようにアミノ酸配列が挿入、欠失または置換されている場合、その挿入、欠失または置換の位置としては、特に限定されない。ただし、上記の置換に関しては、配列番号:3または配列番号:4で表されるアミノ酸配列の第3、12、14、15、16または24番目のアミノ酸の置換は含まれない。

humaninの部分ペプチドの具体例として、例えば、a)配列番号:3、配列番号:4または配列番号:8で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目または第5番目~21番目のアミノ酸配列、またはb)該アミノ酸配列中の1または2個以上(例、1~6個程度、好ましくは1~3個程度、より好ましくは1または2個)のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c)該アミノ酸配列に1または2個以上(例、1~6個程度、好ましくは1~3個程度、より好ましくは1または2個以上(例、1~6個程度、好ましくは1~3個程度、より好ましくは1または2個)のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d)該アミノ酸配列中の1

10

15

20

25

または2個以上(例、 $1\sim6$ 個程度、好ましくは $1\sim3$ 個程度、より好ましくは1 または2 個)のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe) それらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなり、アミノ酸の数が $6\sim2$ の個程度、好ましくは $6\sim1$ 5 個程度、より好ましくは $6\sim1$ 0 個程度である部分ペプチドなどが挙げられる。ただし、上記の置換に関しては、配列番号: 3 または配列番号: 4 で表されるアミノ酸配列の第3、1 2、1 4、1 5、1 6 または2 4番目のアミノ酸の置換は含まれない。

また、humaninの部分ペプチドには、配列番号:5で表されるアミノ酸配列の第19番目 ~ 24 番目、第5番目 ~ 24 番目、第1番目 ~ 20 番目、第5番目 ~ 20 番目または第5番目 ~ 21 番目のアミノ酸配列からなるペプチドは含まれない。

h u m a n i n の部分ペプチドのより好ましい具体例として、配列番号: 3、配列番号: 4または配列番号: 8で表されるアミノ酸配列の第19番目 \sim 24番目、第5番目 \sim 24番目、第1番目 \sim 20番目、第5番目 \sim 20番目または第5番目 \sim 21番目のアミノ酸配列からなるペプチドが挙げられる。

また、humaninまたはその部分ペプチドには、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基が適当な保護基で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ペプチドなどの複合ペプチドなども含まれる。

さらに、humaninは、それぞれ単量体の他に、2量体、3量体、4量体などとして存在していてもよく、具体的には、humanin同士で2量体を形成する場合、本発明の部分ペプチド同士で2量体を形成する場合、humaninと本発明の部分ペプチドとで2量体を形成する場合などが挙げられる。

さらに、humaninまたはその部分ペプチド(以下、humaninと略記する)には、おのおののN末端またはC末端などにエピトープ(抗体認識部位)となりうる任意の外来ペプチド配列(例えば、FLAG、Hisタグ、HAタグ、HSVタグなど)を有しているものも含まれる。

humaninは、ペプチド標記の慣例に従って左端がN末端(アミノ末端)、右端がC末端(カルボキシル末端)である。配列番号:3または配列番号:4で表されるアミノ酸配列を含有するポリペプチドをはじめとするhuma

25

ninは、C末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート(-COOH)、アミド($-CONH_2$)またはエステル(-COOR)であってもよいが、特にアミド($-CONH_2$)が好ましい。

ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピルもしくはn-ブチル等の C_{1-6} アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシル等の C_{3-8} シクロアルキル基、例えば、フェニル、 $\alpha-$ ナフチル等の C_{6-12} アリール基、例えば、ベンジル、フェネチル等のフェニルー C_{1-2} アルキル基もしくは $\alpha-$ ナフチルメチル等の $\alpha-$ ナフチルー C_{1-2} アルキル基等の C_{7-14} アラルキル基のほか、経口用エステルとして汎用されるピバロイルオキシメチル基等が用いられる。

humaninがC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本願明細書におけるhumaninに含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステル等が用いられる。

さらに、humaninには、N末端のアミノ酸残基(例、メチオニン残基)のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基等のC₁₋₆アルカノイル等のC₁₋₆アシル基等)で保護されているもの、生体内で切断されて生成するN末端のグルタミル基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えばーOH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基等)が適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基等のC₁₋₆アルカノイル基等のC₁₋₆アシル基等)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖ポリペプチド等の複合ポリペプチド等も含まれる。

humaninとしては、N末端のアミノ酸残基のアミノ基がホルミル化されているものが好ましく、特にN末端にメチオニン残基を有し、そのN末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されているものが好ましい。

具体的には、N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている配列番号:3、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8または配列番号:9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドなどが好ましく用いられる。

15

20

25

humaninの塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸)や塩基(例、アルカリ金属塩)等との塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸)との塩等が用いられる。

以下、明細書では、humaninまたはその塩をhumaninと略記する。

10 humaninは、前述したヒトや非ヒト温血動物の細胞または組織から公 知のポリペプチドの精製方法によって製造することもできるし、後述のペプチ ド合成法に準じて製造することもできる。

ヒトや非ヒト哺乳動物の組織または細胞から製造する場合、ヒトや非ヒト哺乳動物の組織または細胞をホモジナイズした後、酸等で抽出を行ない、得られた抽出液を逆相クロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー等のクロマトグラフィーを組み合わせることにより精製単離することができる。

humaninまたはそのアミド体の合成には、通常市販のポリペプチド合成用樹脂を用いることができる。そのような樹脂としては、例えば、クロロメチル樹脂、ヒドロキシメチル樹脂、ベンズヒドリルアミン樹脂、アミノメチル樹脂、4ーベンジルオキシベンジルアルコール樹脂、4ーメチルベンズヒドリルアミン樹脂、PAM樹脂、4ーヒドロキシメチルメチルフェニルアセトアミドメチル樹脂、ポリアクリルアミド樹脂、4ー(2′,4′ージメトキシフェニルーヒドロキシメチル)フェノキシ樹脂、4ー(2′,4′ージメトキシフェニルートmocアミノエチル)フェノキシ樹脂等をあげることができる。このような樹脂を用い、αーアミノ基と側鎖官能基を適当に保護したアミノ酸を、目的とするポリペプチドの配列通りに、自体公知の各種縮合方法に従い、樹脂上で縮合させる。反応の最後に樹脂からポリペプチドを切り出すと同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的のポリペプチドまたはそれらのアミド体を取得する。

5

上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、ポリペプチド合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができるが、特に、カルボジイミド類がよい。カルボジイミド類としては、DCC、N,N'ージイソプロピルカルボジイミド、NーエチルーN'ー(3ージメチルアミノプロリル)カルボジイミド等が用いられる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt、HOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対応する酸無水物またはHOBtエステルあるいはHOOBtエステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、ポリペプ 10 チド縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。例 えば、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドン等の酸アミド類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン 化炭化水素類、トリフルオロエタノール等のアルコール類、ジメチルスルホキ シド等のスルホキシド類、ピリジン,ジオキサン,テトラヒドロフラン等のエ ーテル類、アセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル類、酢酸メチル、 15 酢酸エチル等のエステル類あるいはこれらの適宜の混合物等が用いられる。反 応温度はポリペプチド結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲か ら適宜選択され、通常約-20~50℃の範囲から適宜選択される。活性化さ れたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を 用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行なうことなく 20 縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り 返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾ ールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化することによって、後の反応に影響 を与えないようにすることができる。

原料のアミノ基の保護基としては、例えば、Z、Boc、tーペンチルオキシカルボニル、イソボルニルオキシカルボニル、4ーメトキシベンジルオキシカルボニル、C1ーZ、BrーZ、アダマンチルオキシカルボニル、トリフルオロアセチル、フタロイル、ホルミル、2ーニトロフェニルスルフェニル、ジフェニルホスフィノチオイル、Fmoc等が用いられる。

カルボキシル基は、例えば、アルキルエステル化(例えば、メチル、エチル、 プロピル、ブチル、 t ーブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘ プチル、シクロオクチル、2-アダマンチル等の直鎖状、分枝状もしくは環状 アルキルエステル化)、アラルキルエステル化(例えば、ベンジルエステル、

5 4ーニトロベンジルエステル、4ーメトキシベンジルエステル、4ークロロベンジルエステル、ベンズヒドリルエステル化)、フェナシルエステル化、ベンジルオキシカルボニルヒドラジド化、tーブトキシカルボニルヒドラジド化、トリチルヒドラジド化等によって保護することができる。

セリンの水酸基は、例えば、エステル化またはエーテル化によって保護する ことができる。このエステル化に適する基としては、例えば、アセチル基等の 低級 (C₁₋₆) アルカノイル基、ベンゾイル基等のアロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等の炭酸から誘導される基等が用いられる。また、エーテル化に適する基としては、例えば、ベンジル基、テトラヒドロピラニル基、t-ブチル基等である。

15 チロシンのフェノール性水酸基の保護基としては、例えば、Bz1、 $C1_2$ -Bz1、2-ニトロベンジル、Br-Z、t-ブチル等が用いられる。

ヒスチジンのイミダゾールの保護基としては、例えば、Tos、4-メトキシー2, 3, 6-トリメチルベンゼンスルホニル、<math>DNP、ベンジルオキシメチル、Bum、Boc、Trt、Fmoc等が用いられる。

原料のカルボキシル基の活性化されたものとしては、例えば、対応する酸無水物、アジド、活性エステル [アルコール (例えば、ペンタクロロフェノール、2,4,5ートリクロロフェノール、2,4ージニトロフェノール、シアノメチルアルコール、パラニトロフェノール、HONB、Nーヒドロキシスクシミド、Nーヒドロキシフタルイミド、HOBt)とのエステル]等が用いられる。

25 原料のアミノ基の活性化されたものとしては、例えば、対応するリン酸アミド が用いられる。

保護基の除去(脱離)方法としては、例えば、Pdー黒あるいはPdー炭素等の触媒の存在下での水素気流中での接触還元や、また、無水フッ化水素、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸あるいは

5

10

15

20

25

これらの混合液等による酸処理や、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、ピペリジン、ピペラジン等による塩基処理、また液体アンモニア中ナトリウムによる還元等も用いられる。上記酸処理による脱離反応は、一般に約-20~40℃の温度で行なわれるが、酸処理においては、例えば、アニソール、フェノール、チオアニソール、メタクレゾール、パラクレゾール、ジメチルスルフィド、1,4ーブタンジチオール、1,2ーエタンジチオール等のようなカチオン捕捉剤の添加が有効である。また、ヒスチジンのイミダゾール保護基として用いられる2,4ージニトロフェニル基はチオフェノール処理により除去され、トリプトファンのインドール保護基として用いられるホルミル基は上記の1,2ーエタンジチオール、1,4ーブタンジチオール等の存在下の酸処理による脱保護以外に、希水酸化ナトリウム溶液、希アンモニア等によるアルカリ処理によっても除去される。

原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、反応に関与する官能基の活性化等は公知の基または公知の手段から適宜選択しうる。

humaninのアミド体を得る別の方法としては、例えば、まず、カルボキシ末端アミノ酸の α ーカルボキシル基をアミド化して保護した後、アミノ基側にペプチド(ポリペプチド)鎖を所望の鎖長まで延ばした後、該ペプチド鎖のN末端の α ーアミノ基の保護基のみを除いたポリペプチドとC末端のカルボキシル基の保護基のみを除去したポリペプチドとを製造し、この両ポリペプチドを上記したような混合溶媒中で縮合させる。縮合反応の詳細については上記と同様である。縮合により得られた保護ポリペプチドを精製した後、上記方法によりすべての保護基を除去し、所望の粗ポリペプチドを得ることができる。この粗ポリペプチドは既知の各種精製手段を駆使して精製し、主要画分を凍結乾燥することで所望のhumaninのアミド体を得ることができる。

humaninのエステル体を得るには、例えば、カルボキシ末端アミノ酸のα-カルボキシル基を所望のアルコール類と縮合しアミノ酸エステルとした後、humaninのアミド体と同様にして、所望のポリペプチドのエステル体を得ることができる。

5

20

humaninは、公知のペプチドの合成法に従っても製造することができる。ペプチドの合成法としては、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。すなわち、humaninを構成し得る部分ペプチドもしくはアミノ酸と残余部分とを縮合させ、生成物が保護基を有する場合は保護基を脱離することにより目的のペプチドを製造することができる。公知の縮合方法や保護基の脱離としては、例えば、以下の①~⑤に記載された方法などが挙げられる。

- ①M. Bodanszky および M.A. Ondetti、ペプチド・シンセシス (Peptide Synthesis), Interscience Publishers, New York (1966年)、
- 10 ②SchroederおよびLuebke、ザ・ペプチド(The Peptide), Academic Press, New York (1965年)、
 - ③泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、丸善(株) (1975年)、
 - ④矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 タンパク質の化学IV、205、(1977年)、および
- 15 ⑤矢島治明監修、続医薬品の開発、第14巻、ペプチド合成、広川書店。

また、反応後は通常の精製法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶等を組み合わせて本発明のポリペプチド、本発明の部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られるポリペプチドが遊離体である場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって遊離体または他の塩に変換することができる。

humaninは細胞死抑制作用、細胞生存維持作用などを有しているので、 humaninに対する受容体である本発明のFPRL1またはFPRL2、 25 FPRL1またはFPRL2をコードするDNA(以下、本発明のDNAと略 記する場合がある)、FPRL1またはFPRL2に対する抗体(以下、本発 明の抗体と略記する場合がある)、本発明のDNAに対するアンチセンスDN A(以下、本発明のアンチセンスDNAと略記する場合がある)は、以下の用 途を有している。

20

25

(1) 本発明のFPRL1またはFPRL2の機能不全に関連する疾患の予防 および/または治療剤

humaninは生体内に存在し、細胞死抑制作用、細胞生存維持作用など を有することが知られているので、本発明のFPRL1もしくはFPRL2、 5 またはそれをコードするポリヌクレオチド(例、DNA等)などに異常があっ たり、欠損している場合あるいは発現量が異常に減少または亢進している場合、 例えば、神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマ 一病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイ マー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、 クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、 10 多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血 性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠 腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、 後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチ ン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患な 15 どの種々の疾病が発症する。

したがって、生体内において本発明のFPRL1またはFPRL2が減少しているために、リガンドであるhumaninの生理作用が期待できない(FPRL1またはFPRL2の欠乏症)患者がいる場合に、a)本発明のFPRL1またはFPRL2の量を補充したり、b)(イ)本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNAを該患者に投与し発現させることによって、あるいは(ロ)対象となる細胞に本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNAを挿入し発現させた後に、該細胞を該患者に移植することなどによって、患者の体内におけるFPRL1またはFPRL2の量を増加させ、リガンドの作用を充分に発揮させることができる。

したがって、a)本発明のFPRL1またはFPRL2またはb)FPRL 1またはFPRL2をコードするDNAを、本発明のFPRL1の機能不全に 関連する疾患の予防・治療剤などの医薬として使用することができる。

10

20

25

具体的には、本発明のFPRL1またはFPRL2、または本発明のDNAは、例えば、細胞死抑制剤として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、脳機能障害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

15 本発明のFPRL1またはFPRL2を上記予防・治療剤として使用する場合は、常套手段に従って製剤化することができる。

一方、本発明のDNAを上記予防・治療剤として使用する場合は、本発明のDNAを単独あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套手段に従って実施することができる。本発明のDNAは、そのままで、あるいは摂取促進のための補助剤とともに、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与できる。

例えば、a)本発明のFPRL1もしくはFPRL2またはb)本発明のDNAは、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、a)本発明のFPRL1もしくはFPRL2またはb)本発明のDNAを生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される

25

単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼ ラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性 5 セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのよ うな膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖または サッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのよう な香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タ 10 イプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のた めの無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油な どのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施 に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩 水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、D-ソルビトール、D ーマンニトール、塩化ナトリウムなど) などが用いられ、適当な溶解補助剤、 15 例えば、アルコール (例、エタノール)、ポリアルコール (例、プロピレング リコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソル ベート80[™]、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例え ば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベ ンジルアルコールなどと併用してもよい。 20

また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトや哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

本発明のDNAの投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

(2) 遺伝子診断剤

5

10

15

20

25

本発明のDNAおよびアンチセンスDNAは、プローブとして使用することにより、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)における本発明のFPRL1またはその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。

本発明のDNAまたはアンチセンスDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例

えば、自体公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCR-SSCP法(ゲノミックス(Genomics),第5巻,874~879頁(1989年)、プロシージングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシイズ・オブ・ユーエスエー(Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America),第86巻,2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

例えば、ノーザンハイブリダイゼーションによりFPRL1またはFPRL2の発現低下が検出された場合やPCR-SSCP法によりDNAの突然変異が検出された場合は、例えば、神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の疾病である可能性が高いと診断することができる。

10

15

20

(3) 本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を変化させる化合物またはその塩を含有する医薬

本発明のDNAは、プローブとして用いることにより、本発明のFPRL1 またはFPRL2の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング に用いることができる。

すなわち、本発明は、例えば、(i) 非ヒト哺乳動物の a) 血液、b) 特定 の臓器、c) 臓器から単離した組織もしくは細胞、または(ii) 形質転換体等に 含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2のmRNA量を測定することに よる、本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を変化させる化合物また はその塩のスクリーニング方法を提供する。

本発明のFPRL1またはFPRL2のmRNA量の測定は具体的には以下

15

20

25

のようにして行なう。

(i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的にはアルツハイマー病モデルラット、マウス、ウサギなど)に対して、薬剤(例えば、免疫調節薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、脳、肝臓、腎臓など)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。

得られた細胞に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2のmRNAは、 10 例えば、通常の方法により細胞等からmRNAを抽出し、例えば、TaqMa nPCRなどの手法を用いることにより定量することができ、自体公知の手段 によりノーザンブロットを行うことにより解析することもできる。

(ii) 本発明のFPRL1またはFPRL2を発現する形質転換体を上記の 方法に従い作製し、該形質転換体に含まれる本発明のFPRL1またはFPR L2のmRNAを同様にして定量、解析することができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニングは、

- (i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理的ストレスなどを与える一定時間前(30分前~24時間前、好ましくは30分前~12時間前、より好ましくは1時間前~6時間前)もしくは一定時間後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、または薬剤あるいは物理的ストレスと同時に試験化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、細胞に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2のmRNA量を定量、解析することにより行なうことができ、
- (ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に試験化合物を培地中に混合させ、 一定時間培養後(1日後~7日後、好ましくは1日後~3日後、より好ましく は2日後~3日後)、該形質転換体に含まれる本発明のFPRL1またはFP

10

15

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

65

RL2のmRNA量を定量、解析することにより行なうことができる。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが用いられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

試験化合物は塩を形成していてもよく、試験化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を変化させる作用を有する化合物またはその塩であり、具体的には、(イ)本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を増加させることにより、FPRL1またはFPRL2を介する細胞刺激活性を増強させる化合物またはその塩、(ロ)本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる化合物またはその塩である。

20 細胞刺激活性としては、例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a $^{2+}$ 遊離、細胞内 c AMP生成、細胞内 c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-f o s の活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性などが挙げられるが、なかでも細胞内 c AMP生成抑制活性が好ましい。

25 本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物としては、ペプチド、 蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これ ら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が

15

用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のFPRL1またはFPRL2のリガンドは、上記のとおりhuma ninである。したがって、上記スクリーニング方法で得られる化合物または その塩は、

- (1)本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を増加し、本発明のFP RL1またはFPRL2の機能不全に関連する疾患を予防・治療する化合物またはその塩、具体的には、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩、または細胞死を抑制する化合物またはその塩、または
 - (2)本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を減少させ、本発明のFPRL1またはFPRL2の発現過多に起因する疾患を予防・治療する化合物またはその塩などである。

したがって、上記スクリーニング方法で得られる本発明のFPRL1または FPRL2の発現量を増加する化合物またはその塩は、例えば、細胞死抑制剤 として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔 例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、 孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬 20 化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿 病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、 クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状 細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、 リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイル 25 ス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器 疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、 脳機能障害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防 ・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

15

20

25

一方、上記スクリーニング方法で得られる本発明のFPRL1またはFPR L2の発現量を減少させる化合物またはその塩は、本発明のFPRL1または FPRL2の発現過多に起因する疾患の予防・治療剤などの医薬として使用す ることができる。

5 本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩を医薬組 成物として使用する場合、常套手段に従って製剤化することができる。

例えば、該化合物またはその塩は、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、該化合物またはその塩を生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソルベート80™、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例え

5 -

ば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトや哺 10 乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、 サルなど)に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を増加する化合物またはその塩を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき本発明のFPRL1またはFPRL2の発現量を増加する化合物またはその塩を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

- (4) 本発明の抗体を用いる診断方法
- 25 本発明の抗体は、本発明のFPRL1またはFPRL2を特異的に認識することができるので、被検液中のFPRL1またはFPRL2の検出や中和に使用することができる。

すなわち、本発明は、

(i) 本発明の抗体と、被検液および標識化されたFPRL1またはFPRL

10

15

20

25

2とを競合的に反応させ、該抗体に結合した標識化されたFPRL1またはFPRL2の割合を測定することを特徴とする被検液中のFPRL1またはFPRL2の定量法、および

(ii)被検液と担体上に不溶化した本発明の抗体および標識化された本発明の別の抗体とを同時あるいは連続的に反応させたのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することを特徴とする被検液中のFPRL1またはFPRL2の定量法を提供する。

上記(ii)の定量法においては、一方の抗体がFPRL1またはFPRL2のN端部を認識する抗体で、他方の抗体がFPRL1またはFPRL2のC端部に反応する抗体であることが望ましい。

また、FPRL1またはFPRL2に対するモノクローナル抗体を用いてFPRL1またはFPRL2の定量を行うことができるほか、組織染色等による検出を行なうこともできる。これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子の $F(ab')_2$ 、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。

本発明の抗体を用いるFPRL1またはFPRL2の定量法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、FPRL1量またはFPRL2量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体一抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが特に好ましい。

オレスカミン、フルオレッセンイソチオシアネートなどが用いられる。発光物質としては、例えば、ルミノール、ルミノール誘導体、ルシフェリン、ルシゲニンなどが用いられる。さらに、抗体あるいは抗原と標識剤との結合にビオチンーアビジン系を用いることもできる。

5 抗原あるいは抗体の不溶化に当っては、物理吸着を用いてもよく、また通常 FPRL1、FPRL2あるいは酵素等を不溶化、固定化するのに用いられる 化学結合を用いる方法でもよい。担体としては、アガロース、デキストラン、 セルロースなどの不溶性多糖類、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、シリコン等の合成樹脂、あるいはガラス等があげられる。

10 サンドイッチ法においては不溶化した本発明のモノクローナル抗体に被検液を反応させ(1次反応)、さらに標識化した別の本発明のモノクローナル抗体を反応させ(2次反応)たのち、不溶化担体上の標識剤の活性を測定することにより被検液中の本発明のFPRL1量またはFPRL2量を定量することができる。1次反応と2次反応は逆の順序に行っても、また、同時に行なってもよいし時間をずらして行なってもよい。標識化剤および不溶化の方法は前記のそれらに準じることができる。また、サンドイッチ法による免疫測定法において、固相用抗体あるいは標識用抗体に用いられる抗体は必ずしも1種類である必要はなく、測定感度を向上させる等の目的で2種類以上の抗体の混合物を用いてもよい。

20 本発明のサンドイッチ法によるFPRL1またはFPRL2の測定法においては、1次反応と2次反応に用いられる本発明のモノクローナル抗体は、FPRL1またはFPRL2の結合する部位が相異なる抗体が好ましく用いられる。すなわち、1次反応および2次反応に用いられる抗体は、例えば、2次反応で用いられる抗体が、FPRL1またはFPRL2のC端部を認識する場合、1次反応で用いられる抗体は、好ましくはC端部以外、例えばN端部を認識する抗体が用いられる。

本発明のモノクローナル抗体をサンドイッチ法以外の測定システム、例えば、 競合法、イムノメトリック法あるいはネフロメトリーなどに用いることができ る。

10

15

20

25

競合法では、被検液中の抗原と標識抗原とを抗体に対して競合的に反応させたのち、未反応の標識抗原(F)と、抗体と結合した標識抗原(B)とを分離し(B/F分離)、B,Fいずれかの標識量を測定し、被検液中の抗原量を定量する。本反応法には、抗体として可溶性抗体を用い、B/F分離をポリエチレングリコール、前記抗体に対する第2抗体などを用いる液相法、および、第1抗体として固相化抗体を用いるか、あるいは、第1抗体は可溶性のものを用い第2抗体として固相化抗体を用いる固相化法とが用いられる。

イムノメトリック法では、被検液中の抗原と固相化抗原とを一定量の標識化 ・抗体に対して競合反応させた後固相と液相を分離するか、あるいは、被検液中 の抗原と過剰量の標識化抗体とを反応させ、次に固相化抗原を加え未反応の標 識化抗体を固相に結合させたのち、固相と液相を分離する。次に、いずれかの 相の標識量を測定し被検液中の抗原量を定量する。

また、ネフロメトリーでは、ゲル内あるいは溶液中で抗原抗体反応の結果生じた不溶性の沈降物の量を測定する。被検液中の抗原量が僅かであり、少量の沈降物しか得られない場合にもレーザーの散乱を利用するレーザーネフロメトリーなどが好適に用いられる。

これら個々の免疫学的測定法を本発明の定量方法に適用するにあたっては、特別の条件、操作等の設定は必要とされない。それぞれの方法における通常の条件、操作法に当業者の通常の技術的配慮を加えて本発明のFPRL1の測定系を構築すればよい。これらの一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる。

例えば、入江 寬編「ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和49年発行)、 入江 寬編「続ラジオイムノアッセイ」(講談社、昭和54年発行)、石川栄 治ら編「酵素免疫測定法」(医学書院、昭和53年発行)、石川栄治ら編「酵 素免疫測定法」(第2版)(医学書院、昭和57年発行)、石川栄治ら編「酵 素免疫測定法」(第3版)(医学書院、昭和62年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」Vol. 70(Immunochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunochemical Techniques(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochemical Techniques(Part C))、同書 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part D):

10

15

20

25

Selected Immunoassays))、 同書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E : Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、 同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I : Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)などを参照することができる。 以上のようにして、本発明の抗体を用いることによって、本発明のFPRL 1 を感度良く定量することができる。

さらには、本発明の抗体を用いてFPRL1またはFPRL2の濃度を定量することによって、FPRL1またはFPRL2の濃度の減少が検出された場合、例えば、例えば、神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の疾病である可能性が高いと診断することができる。

また、FPRL1またはFPRL2の濃度の増加が検出された場合には、例えば、FPRL1またはFPRL2の過剰発現に起因する疾患である、または将来罹患する可能性が高いと診断することができる。

(5) FPRL1またはFPRL2に対するアゴニストのスクリーニング方法 humaninがFPRL1またはFPRL2に結合することによって、細胞内cAMPの生成抑制が見られる。したがって、FPRL1またはFPRL2は、細胞内cAMPの生成抑制活性を指標としてFPRL1またはFPRL2に対するhumanin以外のアゴニスト(天然リガンドを含む)を探索し、または決定するための試薬として有用である。

すなわち、本発明は、試験化合物をFPRL1またはFPRL2を含有する 細胞に接触させた場合における、FPRL1またはFPRL2を介した細胞内

PCT/JP03/07500

c AMP生成抑制活性を測定することを特徴とするFPRL1またはFPRL 2に対するアゴニストの決定方法を提供する。

73

対験化合物としては、公知のリガンド(例えば、アンギオテンシン、ボンベ シン、カナビノイド、コレシストキニン、グルタミン、セロトニン、メラトニ ン、ニューロペプチドY、オピオイド、プリン、バソプレッシン、オキシトシ 5 ン、PACAP (例、PACAP27, PACAP38)、セクレチン、グル カゴン、カルシトニン、アドレノメジュリン、ソマトスタチン、GHRH、C RF、ACTH、GRP、PTH、VIP (バソアクティブ インテスティナ ル アンド リレイテッド ポリペプチド)、ソマトスタチン、ドーパミン、 モチリン、アミリン、ブラジキニン、CGRP(カルシトニンジーンリレーテ 10 ィッドペプチド)、ロイコトリエン、パンクレアスタチン、プロスタグランジ ン、トロンボキサン、アデノシン、アドレナリン、ケモカインスーパーファミ リー (例、IL-8、GRO α 、GRO β 、GRO γ 、NAP-2、ENA-78, GCP-2, PF4, IP-10, Mig, PBSF/SDF-1など 15 CP-3, MCP-4, eotaxin, RANTES, $MIP-1\alpha$, MI $P-1\beta$, HCC-1, $MIP-3\alpha/LARC$, $MIP-3\beta/ELC$, I-309, TARC, MIPF-1, MIPF-2/e o tax i n-2, M DC, DC-CK1/PARC, SLCなどのCCケモカインサブファミリー ;lymphotactinなどのCケモカインサブファミリー;fract 20 alkineなどのCX3Cケモカインサブファミリー等)、エンドセリン、 エンテロガストリン、ヒスタミン、ニューロテンシン、TRH、パンクレアテ ィックポリペプタイド、ガラニン、リゾホスファチジン酸(LPA)、スフィ ンゴシン1-リン酸など)の他に、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、マ ウス、ラット、ブタ、ウシ、ヒツジ、サルなど)の組織抽出物、細胞培養上清、 25 低分子合成化合物などが用いられる。例えば、該組織抽出物、細胞培養上清な どをFPRL1またはFPRL2に添加し、細胞刺激活性などを測定しながら 分画し、最終的に単一のリガンドを得ることができる。

試験化合物は塩を形成していてもよく、試験化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

具体的には、FPRL1またはFPRL2に対するアゴニスト決定方法は、本発明の組換え型FPRL1またはFPRL2の発現系を構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、FPRL1またはFPRL2を介する細胞内cAMP生成抑制活性を有する化合物またはその塩を決定する方法である。

より具体的には、本発明は、次のような決定方法を提供する。

5

10

15

20

25

- (1)試験化合物をFPRL1またはFPRL2を含有する細胞に接触させた場合における細胞内 c AMP生成抑制活性を測定することを特徴とするFPR L1またはFPRL2に対するアゴニストの決定方法、および
- (2)試験化合物をFPRL1DNAまたはFPRL2DNAを含有する形質 転換体を培養することによって細胞膜上に発現したFPRL1またはFPRL2に接触させた場合におけるFPRL1またはFPRL2を介する細胞内 cAMP生成抑制活性を測定することを特徴とするFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストの決定方法を提供する。

特に、試験化合物がFPRL1またはFPRL2に結合することを確認した後に、上記の試験を行なうことが好ましい。

本発明のアゴニスト決定方法において、FPRL1またはFPRL2を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法は公知の方法に従って行なうことができる。

FPRL1またはFPRL2を含有する細胞の膜画分としては、細胞を破砕した後、公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞

WO 03/106683

10

15

20

25

の破砕方法としては、Potter-Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica社製)による破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500~3000rpm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000~3000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したFPRL1またはFPRL2と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

FPRL1またはFPRL2を含有する細胞やその細胞膜画分中のFPRL1またはFPRL2の量は、1細胞当たり $10^3\sim10^8$ 分子であるのが好ましく、 $10^5\sim10^7$ 分子であるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

本発明のアゴニスト決定方法を実施するためには、FPRL1またはFPR L2を介する細胞内 c AMP生成抑制活性を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。具体的には、まず、FPRL1またはFPRL2を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。アゴニスト決定を行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、cAMPなど)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。

本発明のアゴニスト決定用キットは、FPRL1またはFPRL2を含有する細胞またはその細胞膜画分を含有するものである。

本発明のアゴニスト決定方法を用いることによって、細胞内 c AMP生成抑制活性を示す化合物をFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストとして選択することができる。

5

10

15

20

25

このようにして決定されるFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストは、例えば、細胞死抑制剤として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、脳機能障害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

(6)本発明のFPRL1またはFPRL2とhumaninとの結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩(アゴニスト、アンタゴニストなど)のスクリーニング方法、および本発明のFPRL1またはFPRL2とhumaninとの結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩を含有する医薬

本発明のFPRL1またはFPRL2を用いるか、または組換え型FPRL1またはFPRL2の発現系を構築し、該発現系を用いたレセプター結合アッセイ系を用いることによって、リガンドであるhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物(例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物など)またはその塩を効率よくスクリーニングすることができる。

このような化合物には、(イ)FPRL1またはFPRL2を介して細胞刺

10

15

20

25

激活性を有する化合物(いわゆる、本発明のFPRL1またはFPRL2に対するアゴニスト)、(ロ)FPRL1またはFPRL2を介する細胞刺激活性を阻害する化合物(いわゆる、本発明のFPRL1またはFPRL2に対するアンタゴニスト)、(ハ)humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を増強する化合物、または(二)humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を減少させる化合物などが含まれる。

すなわち、本発明は、(i)本発明のFPRL1またはFPRL2とhum aninとを接触させた場合と(ii)本発明のFPRL1またはFPRL2とhumaninおよび試験化合物とを接触させた場合との比較を行なうことを特徴とするhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

本発明のスクリーニング方法においては、(i)と(ii)の場合における、例えば、FPRL1またはFPRL2に対するhumaninの結合量、細胞刺激活性などを測定して、比較することを特徴とする。

細胞刺激活性としては、例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内 C a $^{2+}$ 遊離、細胞内 c AMP生成、細胞内 c GMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-f o s の活性化、p Hの低下などを促進する活性または抑制する活性などが挙げられるが、なかでも細胞内 c AMP生成抑制活性が好ましい。

より具体的には、本発明は、

- a) 標識したhumaninを、本発明のFPRL1またはFPRL2に接触させた場合と、標識したhumaninおよび試験化合物を本発明のFPRL1またはFPRL2に接触させた場合における、標識したhumaninの該FPRL1またはFPRL2に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- b) 標識したhumaninを、本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合と、標識したhumani

nおよび試験化合物を本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞または該細胞の膜画分に接触させた場合における、標識したhumaninの該細胞または該膜画分に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、

5

10

15

20

25

- c) 標識したhumaninを、本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現したFPRL1またはFPRL2に接触させた場合と、標識したhumaninおよび試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明のFPRL1またはFPRL2に接触させた場合における、標識したhumaninの該FPRL1またはFPRL2に対する結合量を測定し、比較することを特徴とするhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- d)本発明のFPRL1またはFPRL2を活性化する化合物またはその塩 (例えば、humaninなど)を本発明のFPRL1またはFPRL2を含 有する細胞に接触させた場合と、本発明のFPRL1またはFPRL2を活性 化する化合物および試験化合物を本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞に接触させた場合における、FPRL1またはFPRL2を介した細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、および
- e) 本発明のFPRL1またはFPRL2を活性化する化合物またはその塩 (例えば、humaninなど)を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明のFPRL1またはFPRL2に接触させた場合と、本発明のFPRL1またはFPRL2を活性化する化合物および試験化合物を本発明のDNAを含有する形質転換体を培養することによって細胞膜上に発現した本発明のFPRL1またはFPRL2に接触させた場合における、FPRL1またはFPRL2を介する細胞刺激活性を測定し、比較することを特徴とするhumaninと本発明のFPRL1またはFPR

L2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

さらに、リガンドとしては、humaninに代えて、humaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物またはその塩を用いることもできる。このhumaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物またはその塩は、例えば、リガンドとしてhumaninを用いて、後述する本発明のスクーニング方法を実施することによって得ることができる。以下のスクリーニング方法においては、humaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物またはその塩を含めて、単にhumaninと表記する。

本発明のスクリーニング方法の具体的な説明を以下にする。

5

10

15

20

25

まず、本発明のスクリーニング方法に用いる本発明のFPRL1またはFPRL2を含有するも RL2としては、上記した本発明のFPRL1またはFPRL2を含有するも のであれば何れのものであってもよいが、本発明のFPRL1またはFPRL 2を含有する哺乳動物の臓器の細胞膜画分が好適である。しかし、特にヒト由 来の臓器は入手が極めて困難なことから、スクリーニングに用いられるものと しては、組換え体を用いて大量発現させたヒト由来のFPRL1またはFPR L2などが適している。

本発明のFPRL1またはFPRL2を製造するには、上記の方法が用いられるが、本発明のDNAを哺乳細胞や昆虫細胞で発現することにより行なうことが好ましい。目的とする蛋白質部分をコードするDNA断片には相補DNAが用いられるが、必ずしもこれに制約されるものではない。例えば、遺伝子断片や合成DNAを用いてもよい。本発明のFPRL1またはFPRL2をコードするDNA断片を宿主動物細胞に導入し、それらを効率よく発現させるためには、該DNA断片を昆虫を宿主とするバキュロウイルスに属する核多角体病ウイルス(nuclear polyhedrosis virus; NPV)のポリヘドリンプロモーター、SV40由来のプロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒトヒートショックプロモーター、サイトメガロウイルスプロモーター、SRαプロモーターなどの下流に組み込むのが好ましい。

発現したレセプターの量と質の検査はそれ自体公知の方法で行うことができる。 例えば、文献 [Nambi, P. ら、ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー (J. Biol. Chem.),267巻,19555~19559頁,1992年] に記載の方法に従って行なうことができる。

5 したがって、本発明のスクリーニング方法において、本発明のFPRL1またはFPRL2を含有するものとしては、それ自体公知の方法に従って精製したFPRL1またはFPRL2であってもよいし、該FPRL1またはFPRL2を含有する細胞を用いてもよく、また該FPRL1またはFPRL2を含有する細胞の膜画分を用いてもよい。

10 本発明のスクリーニング方法において、本発明のFPRL1またはFPRL 2を含有する細胞を用いる場合、該細胞をグルタルアルデヒド、ホルマリンなどで固定化してもよい。固定化方法はそれ自体公知の方法に従って行なうことができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞としては、該FPRL 1またはFPRL2を発現した宿主細胞をいうが、該宿主細胞としては、大腸 菌、枯草菌、酵母、昆虫細胞、動物細胞などが好ましい。

細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、PotterーElvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica社製)のよる破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500~3000rpm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000~3000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したFPRL1と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

20

25

該FPRL1またはFPRL2を含有する細胞や膜画分中のFPRL1の量は、1細胞当たり $10^3\sim10^8$ 分子であるのが好ましく、 $10^5\sim10^7$ 分子で

10

あるのが好適である。なお、発現量が多いほど膜画分当たりのリガンド結合活性(比活性)が高くなり、高感度なスクリーニング系の構築が可能になるばかりでなく、同一ロットで大量の試料を測定できるようになる。

humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩をスクリーニングする上記のa) $\sim c$) を実施するためには、例えば、適当なFPRL1画分またはFPRL2 画分と、標識したhumaninが必要である。

FPRL1画分またはFPRL2画分としては、天然型のFPRL1画分またはFPRL2画分か、またはそれと同等の活性を有する組換之型FPRL1画分またはFPRL2画分などが望ましい。ここで、同等の活性とは、同等のリガンド結合活性、シグナル情報伝達作用などを示す。

標識したhumaninとしては、例えば〔 3 H〕、〔 125 I〕、〔 14 C〕、〔 35 S〕などで標識されたhumaninなどが用いられる。

具体的には、humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結 合性またはシグナル伝達を変化させる化合物のスクリーニングを行なうには、 15 まず本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞または細胞の膜画分 を、スクリーニングに適したバッファーに懸濁することによりFPRL1標品 またはFPRL2標品を調製する。バッファーには、pH4~10 (望ましく はpH6~8)のリン酸バッファー、トリスー塩酸バッファーなどのhuma ninとFPRL1またはFPRL2との結合を阻害しないバッファーであれ 20 ばいずれでもよい。また、非特異的結合を低減させる目的で、CHAPS、T ween-80[™](花王-アトラス社)、ジギトニン、デオキシコレートなど の界面活性剤をバッファーに加えることもできる。さらに、プロテアーゼによ るレセプターやhumaninの分解を抑える目的でPMSF、ロイペプチン、 25 E-64 (ペプチド研究所製)、ペプスタチンなどのプロテアーゼ阻害剤を添 加することもできる。0.011~10mlの該レセプター溶液に、一定量(5 000~50000cpm) の標識したhumaninを添加し、同時に1 0^{-4} M~ 10^{-10} Mの試験化合物を共存させる。非特異的結合量 (NSB) を知 るために大過剰の未標識のhumaninを加えた反応チューブも用意する。

10

15

20

25

反応は約 $0\sim50$ ℃、望ましくは約 $4\sim37$ ℃で、約20分~24時間、望ましくは約30分~3時間行う。反応後、ガラス繊維濾紙等で濾過し、適量の同バッファーで洗浄した後、ガラス繊維濾紙に残存する放射活性を液体シンチレーションカウンターまたは γ ーカウンターで計測する。拮抗する物質がない場合のカウント(B_0) から非特異的結合量 (NSB) を引いたカウント (B_0 -NSB) を100%とした時、特異的結合量 (B-NSB) が、例えば、50%以下になる試験化合物を拮抗阻害能力のある候補物質として選択することができる。

humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物をスクリーニングする上記のd) \sim e)の方法を実施するためには、例えば、FPRL1またはFPRL2を介する細胞刺激活性を公知の方法または市販の測定用キットを用いて測定することができる。

具体的には、まず、本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞をマルチウェルプレート等に培養する。スクリーニングを行なうにあたっては前もって新鮮な培地あるいは細胞に毒性を示さない適当なバッファーに交換し、試験化合物などを添加して一定時間インキュベートした後、細胞を抽出あるいは上清液を回収して、生成した産物をそれぞれの方法に従って定量する。細胞刺激活性の指標とする物質(例えば、cAMP、アラキドン酸など)の生成が、細胞が含有する分解酵素によって検定困難な場合は、該分解酵素に対する阻害剤を添加してアッセイを行なってもよい。また、cAMP産生抑制などの活性については、フォルスコリンなどで細胞の基礎的産生量を増大させておいた細胞に対する産生抑制作用として検出することができる。

細胞刺激活性を測定してスクリーニングを行なうには、適当なFPRL1またはFPRL2を発現した細胞が必要である。本発明のFPRL1またはFPRL2を発現した細胞としては、天然型の本発明のFPRL1またはFPRL2を有する細胞株、上記の組換え型FPRL1またはFPRL2を発現した細胞株などが望ましい。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが用い

られ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であって もよい。

試験化合物は塩を形成していてもよく、試験化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

10 また、試験化合物としては、FPRL1またはFPRL2の活性部位の原子 座標およびリガンド結合ポケットの位置に基づいて、リガンド結合ポケットに 結合するように設計された化合物が好ましく用いられる。FPRL1またはF PRL2の活性部位の原子座標およびリガンド結合ポケットの位置の測定は、 公知の方法あるいはそれに準じる方法を用いて行うことができる。

humaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物またはその塩がアゴニストかアンタゴニストであるかは、上記したFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストのスクリーニング方法を用いて確認することができる。

humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシ グナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キットは、本 発明のFPRL1またはFPRL2、本発明のFPRL1またはFPRL2を 含有する細胞、または本発明のFPRL1またはFPRL2を含有する細胞の 膜画分を含有するものなどである。

本発明のスクリーニング用キットの例としては、次のものが挙げられる。

1. スクリーニング用試薬

5

25

a) 測定用緩衝液および洗浄用緩衝液

Hanks' Balanced Salt Solution (ギブコ社製) に、0.05%のウシ血清アルブミン (シグマ社製) を加えたもの。

孔径 0.45 μmのフィルターで濾過滅菌し、4℃で保存するか、あるいは用

時調製しても良い。

5

20

b) FPRL1標品またはFPRL2標品

本発明のFPRL1またはFPRL2を発現させたCHO細胞を、12穴プレートに 5×10^5 個/穴で継代し、37℃、5%CO $_2$ 、95%airで2日間培養したもの。

c)標識humanin

市販の〔³H〕、〔¹²⁵I〕、〔¹⁴C〕、〔³⁵S〕などで標識したhuman in

d) humanin標準液

humaninを0.1%ウシ血清アルブミン(シグマ社製)を含むPBSで 1mMとなるように溶解し、-20℃で保存する。

- 2. 測定法
- 15 a) 12 穴組織培養用プレートにて培養した本発明のFPRL1またはFPRL2発現CHO細胞を、測定用緩衝液1m1で2回洗浄した後、 $490\mu1$ の測定用緩衝液を各穴に加える。
 - b) $10^{-3}\sim 10^{-10}$ Mの試験化合物溶液を 5μ l 加えた後、標識 h u m a n i nを 5μ l 加え、室温にて l 時間反応させる。非特異的結合量を知るためには試験化合物の代わりに 10^{-3} Mの h u m a n i nを 5μ l 加えておく。
 - c) 反応液を除去し、1mlの洗浄用緩衝液で3回洗浄する。細胞に結合した標識humaninを0.2N NaOH-1%SDSで溶解し、4mlの液体シンチレーターA(和光純薬製)と混合する。
- d) 液体シンチレーションカウンター (ベックマン社製) を用いて放射活性 **25** を測定し、Percent Maximum Binding (PMB) を次の式で求める。

 $PMB = [(B-NSB) / (B_0-NSB)] \times 100$

PMB: Percent Maximum Binding

B:検体を加えた時の値

NSB: Non-specific Binding (非特異的結合量)

10

15

20

PCT/JP03/07500

B。 : 最大結合量

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩は、humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合性またはシグナル伝達を変化させる作用を有する化合物またはその塩であり、具体的には、(イ)本発明のFPRL1またはFPRL2を介して細胞刺激活性の活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など)を有する化合物またはその塩(いわゆる、本発明のFPRL1またはFPRL2に対するアゴニスト)、(ロ)該細胞刺激活性を有しない化合物またはその塩(いわゆる、本発明のFPRL1またはFPRL2に対するアンタゴニスト)、(ハ)humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を増強する化合物またはその塩、あるいは(ニ)humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を増強する化合物またはその塩である。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物としては、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基 (例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸 付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リ ン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、 プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ 酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩な どが用いられる。

本発明のFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストは、humaninが有する生理活性と同様の作用を有しているので、humaninが有する生理活性に応じて安全で低毒性な医薬として有用である。

本発明のFPRL1またはFPRL2に対するアンタゴニストは、humaninが有する生理活性を抑制することができるので、humaninの生理

WO 03/106683

5

10

15

20

25

活性を抑制するための安全で低毒性な医薬として有用である。

humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を増強する化合物またはその塩は、humaninが有する生理活性を増強するための安全で低毒性な医薬として有用である。

humaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を減少させる化合物またはその塩は、humaninが有する生理活性を減少させるためのhumaninの生理活性を抑制するための安全で低毒性な医薬として有用である。

具体的には、本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られるアゴニストまたはhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を増強する化合物またはその塩は、例えば、細胞死抑制剤として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患[例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など]、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、脳機能障害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

一方、上記スクリーニング方法で得られるアンタゴニストまたはhumaninと本発明のFPRL1またはFPRL2との結合力を減少させる化合物またはその塩は、本発明のFPRL1またはFPRL2の発現過多に起因する疾患の予防・治療剤などの医薬として使用することができる。

さらに、上記スクリーニング方法で得られるアンタゴニストのうち、 β -アミロイド(1-42)とFPRL1との結合を阻害するものは、例えば、細胞

15

20

25

PCT/JP03/07500

死抑制剤として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、脳機能障害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて得られる化合物またはその塩を上記の医薬組成物として使用する場合、常套手段に従って製剤化することができる。

例えば、該化合物またはその塩は、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、該化合物またはその塩を生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タ

10

15

20

25

イプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソルベート80TM、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。

このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトや哺乳動物 (例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど) に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につきFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストを約0.1~100mg、好ましくは約1.0~50mg、より好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につきFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストを約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、よ

WO 03/106683

5

25

り好ましくは約 $0.1\sim10$ m g 程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60 k g 当たりに換算した量を投与することができる。

(7) 各種薬物の作用メカニズムの解明方法

FPRL1またはFPRL2を用いることによって、各種薬物がFPRL1またはFPRL2を介して薬理効果を発揮しているか否かを確認することができる。

すなわち、本発明は、

- (1) FPRL1またはFPRL2を用いることを特徴とする、(i)細胞 死抑制薬、(ii) 神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アル 10 ツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性ア ルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プ リオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニュ ーロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜 下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、 **15** 乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチ ア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜 炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内 分泌疾患等の予防・治療薬または (iii) 本発明のFPRL1またはFPRL2 の発現過多に起因する疾患の予防・治療薬がFPRL1またはFPRL2に結 20 合することを確認する方法、
 - (2) FPRL1またはFPRL2を用いることを特徴とする、(i) 細胞 死抑制薬または(ii) 神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケ

15

25

ッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の予防・治療薬がFPRL1またはFPRL2に対するアゴニストであることを確認する方法、

- 5 (3) FPRL1またはFPRL2を用いることを特徴とする、本発明のFPRL1またはFPRL2の発現過多に起因する疾患の予防・治療薬がFPRL1またはFPRL2に対するアンタゴニストであることを確認する方法、
 - (4) 各薬をFPRL1またはFPRL2に接触させた場合における、各薬 EPRL1またはEPRL2との結合量を測定することを特徴とする上記(1) \sim (3) 記載のスクリーニング方法を提供する。

この確認方法は、前記したhumaninとFPRL1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物のスクリーニング方法において、試験化合物に代えて、上記の薬物を使用することによって実施することができる。

また、本発明の確認方法用キットは、前記したhumaninnとFPRL 1またはFPRL2との結合性を変化させる化合物のスクリーニング用キット において、試験化合物に代えて、上記の薬物を含有するものである。

このように、本発明の確認方法を用いることによって、市販または開発途中の各種薬物がFPRL1またはFPRL2を介して薬理効果を発揮していることを確認することができる。

(8) 細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を変化させる化合物またはその塩を含有する医薬

本発明の抗体は、本発明のFPRL1またはFPRL2を特異的に認識することができるので、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニングに用いることができる。

すなわち本発明は、例えば、

(i) 非ヒト哺乳動物のa) 血液、b) 特定の臓器、c) 臓器から単離した 組織もしくは細胞等を破壊した後、細胞膜画分を単離し、細胞膜画分に含まれ る本発明のFPRL1またはFPRL2を定量することによる、細胞膜におけ る本発明のFPRL1またはFPRL2の量を変化させる化合物またはその塩

91

のスクリーニング方法、

5

10

15

20

25

- (ii) 本発明のFPRL1またはFPRL2を発現する形質転換体等を破壊した後、細胞膜画分を単離し、細胞膜画分に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2を定量することによる、細胞膜における本発明のFPRL1の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法、
- (iii) 非ヒト哺乳動物の a) 血液、b) 特定の臓器、c) 臓器から単離した 組織もしくは細胞等を切片とした後、免疫染色法を用いることにより、細胞表 層での該受容体蛋白質の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の該蛋 白質を確認することによる、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPR L2の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。
- (iv) 本発明のFPRL1またはFPRL2を発現する形質転換体等を切片とした後、免疫染色法を用いることにより、細胞表層での該受容体蛋白質の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の該蛋白質を確認することによる、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

細胞膜画分に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2の定量は具体的には以下のようにして行なう。

(i) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的にはアルツハイマー病モデルラット、マウス、ウサギなど)に対して、薬剤(例えば、免疫調節薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、脳、肝臓、腎臓など)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた臓器、組織または細胞等を、例えば、適当な緩衝液(例えば、トリス塩酸緩衝液、リン酸緩衝液、ヘペス緩衝液など)等に懸濁し、臓器、組織あるいは細胞を破壊し、界面活性剤(例えば、トリトンX100TM、ツイーン20TMなど)などを用い、さらに遠心分離や濾過、カラム分画などの手法を用いて細胞膜画分を得る。

細胞膜画分としては、細胞を破砕した後、それ自体公知の方法で得られる細

10

15

25

92

胞膜が多く含まれる画分のことをいう。細胞の破砕方法としては、Potter—Elvehjem型ホモジナイザーで細胞を押し潰す方法、ワーリングブレンダーやポリトロン(Kinematica社製)のよる破砕、超音波による破砕、フレンチプレスなどで加圧しながら細胞を細いノズルから噴出させることによる破砕などが挙げられる。細胞膜の分画には、分画遠心分離法や密度勾配遠心分離法などの遠心力による分画法が主として用いられる。例えば、細胞破砕液を低速(500~3000rpm)で短時間(通常、約1~10分)遠心し、上清をさらに高速(15000~3000rpm)で通常30分~2時間遠心し、得られる沈澱を膜画分とする。該膜画分中には、発現したFPRL1またはFPRL2と細胞由来のリン脂質や膜蛋白質などの膜成分が多く含まれる。

細胞膜画分に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2は、例えば、本発明の抗体を用いたサンドイッチ免疫測定法、ウエスタンブロット解析などにより定量することができる。

かかるサンドイッチ免疫測定法は上記の方法と同様にして行なうことができ、 ウエスタンブロットは自体公知の手段により行なうことができる。

(ii) 本発明のFPRL1またはFPRL2を発現する形質転換体を上記の 方法に従い作製し、細胞膜画分に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL 2を定量することができる。

細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を変化させる化合 物またはその塩のスクリーニングは、

- (i)正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物に対して、薬剤あるいは物理的ストレスなどを与える一定時間前(30分前~24時間前、好ましくは30分前~12時間前、より好ましくは1時間前~6時間前)もしくは一定時間後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、または薬剤あるいは物理的ストレスと同時に試験化合物を投与し、投与後一定時間経過後(30分後~3日後、好ましくは1時間後~2日後、より好ましくは1時間後~24時間後)、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を定量することにより行なうことができ、
 - (ii) 形質転換体を常法に従い培養する際に試験化合物を培地中に混合させ、

一定時間培養後(1日後~7日後、好ましくは1日後~3日後、より好ましくは2日後~3日後)、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を定量することにより行なうことができる。

細胞膜画分に含まれる本発明のFPRL1またはFPRL2の確認は具体的には以下のようにして行なう。

5

10 -

15

20

25

- (iii) 正常あるいは疾患モデル非ヒト哺乳動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど、より具体的にはアルツハイマー病モデルラット、マウス、ウサギなど)に対して、薬剤(例えば、免疫調節薬など)あるいは物理的ストレス(例えば、浸水ストレス、電気ショック、明暗、低温など)などを与え、一定時間経過した後に、血液、あるいは特定の臓器(例えば、脳、肝臓、腎臓など)、または臓器から単離した組織、あるいは細胞を得る。得られた臓器、組織または細胞等を、常法に従い組織切片とし、本発明の抗体を用いて免疫染色を行う。細胞表層での該受容体蛋白質の染色度合いを定量化することにより、細胞膜上の該蛋白質を確認することにより、定量的または定性的に、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を確認することができる。
- (iv) 本発明のFPRL1またはFPRL2を発現する形質転換体等を用いて同様の手段をとることにより確認することもできる。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液などが用いられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

試験化合物は塩を形成していてもよく、試験化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

10

15

20

25

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を変化させる作用を有する化合物であり、具体的には、(イ)細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2を介する細胞刺激活性を増強させる化合物またはその塩、(ロ)細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を減少させることにより、該細胞刺激活性を減弱させる化合物またはその塩である。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物としては、ペプチド、 蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物などが挙げられ、これ ら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物は塩を形成していてもよく、該化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を増加させることにより、細胞刺激活性を増強させる化合物またはその塩は、本発明のFPRL1またはFPRL2の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤などの医薬として使用することができる。具体的には、該化合物またはその塩は、例えば、細胞死抑制剤として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、

10

15

20

25

原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、脳機能障害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を減少させることにより、細胞刺激活性を減弱させる化合物またはその塩は、本発明のFPRL1またはFPRL2の発現過多に起因する疾患に対する安全で低毒性な予防・治療剤として有用である。

本発明のスクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩を医薬組成物として使用する場合、常套手段に従って製剤化することができる。

例えば、該化合物またはその塩は、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤などとして経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、または懸濁液剤などの注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、該化合物またはその塩を生理学的に認められる公知の担体、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、安定剤、結合剤などとともに一般に認められた製剤実施に要求される単位用量形態で混和することによって製造することができる。これら製剤における有効成分量は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カプセル剤などに混和することができる添加剤としては、例えば、ゼラチン、コーンスターチ、トラガント、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸などのような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖またはサッカリンのような甘味剤、ペパーミント、アカモノ油またはチェリーのような香味剤などが用いられる。調剤単位形態がカプセルである場合には、上記タイプの材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用水のようなベヒクル中の活性物質、胡麻油、椰子油などのような天然産出植物油などを溶解または懸濁させるなどの通常の製剤実施

20

25

に従って処方することができる。注射用の水性液としては、例えば、生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液(例えば、Dーソルビトール、Dーマンニトール、塩化ナトリウムなど)などが用いられ、適当な溶解補助剤、例えば、アルコール(例、エタノール)、ポリアルコール(例、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール)、非イオン性界面活性剤(例、ポリソルベート80TM、HCO-50)などと併用してもよい。油性液としては、例えば、ゴマ油、大豆油などが用いられ、溶解補助剤である安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールなどと併用してもよい。

また、上記予防・治療剤は、例えば、緩衝剤(例えば、リン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液)、無痛化剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、塩酸プロカインなど)、安定剤(例えば、ヒト血清アルブミン、ポリエチレングリコールなど)、保存剤(例えば、ベンジルアルコール、フェノールなど)、酸化防止剤などと配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填される。

15 このようにして得られる製剤は安全で低毒性であるので、例えば、ヒトや哺乳動物(例えば、ラット、マウス、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、投与対象、対象臓器、症状、投与方法などにより差異はあるが、経口投与の場合、一般的に例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を増加させる化合物またはその塩を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~20mgである。非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法などによっても異なるが、例えば、注射剤の形では通常例えば、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき細胞膜における本発明のFPRL1またはFPRL2の量を増加させる化合物またはその塩を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与す

ることができる。

5

10

20

25

(9) 本発明のFPRL1またはFPRL2に対する抗体を含有してなる医薬本発明のFPRL1またはFPRL2に対する抗体の中和活性とは、該FPRL1またはFPRL2の関与するシグナル伝達機能を不活性化する活性を意味する。従って、該抗体が中和活性を有する場合は、該FPRL1またはFPRL2を介する細胞刺激活性(例えば、アラキドン酸遊離、アセチルコリン遊離、細胞内Ca²⁺遊離、細胞内cAMP生成、細胞内cAMP生成抑制、細胞内cGMP生成、イノシトールリン酸産生、細胞膜電位変動、細胞内蛋白質のリン酸化、c-fosの活性化、pHの低下などを促進する活性または抑制する活性など、特にcAMP生成抑制活性)を不活性化することができる。

したがって、本発明のFPRL1またはFPRL2に対する抗体(例、中和抗体)は、FPRL1またはFPRL2の過剰発現やhumanin過多などに起因する疾患の予防・治療剤として用いることができる。

15 上記予防・治療剤は、前記した本発明のFPRL1またはFPRL2を含有 する医薬と同様にして製造し、使用することができる。

(10) 本発明のアンチセンスDNAを含有してなる医薬

本発明のアンチセンスDNAは、FPRL1またはFPRL2の過剰発現や humanin過多などに起因する疾患の予防・治療剤として用いることがで きる。

例えば、該アンチセンスDNAを用いる場合、該アンチセンスDNAを単独 あるいはレトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルス アソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターに挿入した後、常套 手段に従って実施することができる。該アンチセンスDNAは、そのままで、 あるいは摂取促進のために補助剤などの生理学的に認められる担体とともに製 剤化し、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投与 できる。

さらに、該アンチセンスDNAは、組織や細胞における本発明のDNAの存在やその発現状況を調べるための診断用オリゴヌクレオチドプローブとして使

98

用することもできる。

(11) 本発明のDNA導入動物の作製

本発明は、外来性の本発明のDNA(以下、本発明の外来性DNAと略記する)またはその変異DNA(本発明の外来性変異DNAと略記する場合がある

)を有する非ヒト哺乳動物を提供する。

すなわち、本発明は、

5

15

20

25

ることもできる。

- [1] 本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物、
- [2] 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第 [1] 記載の動物、
- [3] ゲッ歯動物がマウスまたはラットである第 [2] 記載の動物、および
- 10 〔4〕本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを含有し、哺乳動物において発現しうる組換えベクターを提供するものである。

本発明の外来性DNAまたはその変異DNAを有する非ヒト哺乳動物(以下、本発明のDNA転移動物と略記する)は、未受精卵、受精卵、精子およびその始原細胞を含む胚芽細胞などに対して、好ましくは、非ヒト哺乳動物の発生における胚発生の段階(さらに好ましくは、単細胞または受精卵細胞の段階でかつ一般に8細胞期以前)に、リン酸カルシウム法、電気パルス法、リポフェクション法、凝集法、マイクロインジェクション法、パーティクルガン法、DEAEーデキストラン法などにより目的とするDNAを転移することによって作出することができる。また、該DNA転移方法により、体細胞、生体の臓器、組織細胞などに目的とする本発明の外来性DNAを転移し、細胞培養、組織培養などに利用することもでき、さらに、これら細胞を上述の胚芽細胞と自体公知の細胞融合法により融合させることにより本発明のDNA転移動物を作出す

非ヒト哺乳動物としては、例えば、ウシ、ブタ、ヒツジ、ヤギ、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、マウス、ラットなどが用いられる。なかでも、病体動物モデル系の作成の面から個体発生および生物サイクルが比較的短く、また、繁殖が容易なゲッ歯動物、とりわけマウス(例えば、純系として、C57BL/6系統,DBA2系統など、交雑系として、 $B6C3F_1$ 系統, BDF_1 系統, $B6D2F_1$ 系統,BALB/c系統,ICR系統など)またはラ

WO 03/106683

5

10

15

20

25

ット(例えば、Wistar, SDなど)などが好ましい。

哺乳動物において発現しうる組換えベクターにおける「哺乳動物」としては、 上記の非ヒト哺乳動物の他にヒトなどがあげられる。

本発明の外来性DNAとは、非ヒト哺乳動物が本来有している本発明のDNAではなく、いったん哺乳動物から単離・抽出された本発明のDNAをいう。

本発明の変異DNAとしては、元の本発明のDNAの塩基配列に変異(例えば、突然変異など)が生じたもの、具体的には、塩基の付加、欠損、他の塩基への置換などが生じたDNAなどが用いられ、また、異常DNAも含まれる。

該異常DNAとしては、異常な本発明のFPRL1またはFPRL2を発現させるDNAを意味し、例えば、正常な本発明のFPRL1またはFPRL2の機能を抑制するFPRL1またはFPRL2を発現させるDNAなどが用いられる。

本発明の外来性DNAは、対象とする動物と同種あるいは異種のどちらの哺乳動物由来のものであってもよい。本発明のDNAを対象動物に転移させるにあたっては、該DNAを動物細胞で発現させうるプロモーターの下流に結合したDNAコンストラクトとして用いるのが一般に有利である。例えば、本発明のヒトDNAを転移させる場合、これと相同性が高い本発明のDNAを有する各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来のDNAを発現させうる各種プロモーターの下流に、本発明のヒトDNAを結合したDNAコンストラクト(例、ベクターなど)を対象哺乳動物の受精卵、例えば、マウス受精卵へマイクロインジェクションすることによって本発明のDNAを高発現するDNA転移哺乳動物を作出することができる。

本発明のFPRL1またはFPRL2の発現ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミド、酵母由来のプラスミド、2ファージなどのバクテリオファージ、モロニー白血病ウイルスなどのレトロウイルス、ワクシニアウイルスまたはバキュロウイルスなどの動物ウイルスなどが用いられる。なかでも、大腸菌由来のプラスミド、枯草菌由来のプラスミドまたは酵母由来のプラスミドなどが好ましく用いられる。

上記のDNA発現調節を行なうプロモーターとしては、例えば、①ウイルス (例、シミアンウイルス、サイトメガロウイルス、モロニー白血病ウイルス、 JCウイルス、乳癌ウイルス、ポリオウイルスなど)に由来するDNAのプロ モーター、②各種哺乳動物(ヒト、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムス ター、ラット、マウスなど)由来のプロモーター、例えば、アルブミン、イン 5 スリンII、ウロプラキンII、エラスターゼ、エリスロポエチン、エンドセ リン、筋クレアチンキナーゼ、グリア線維性酸性蛋白質、グルタチオンS-ト ランスフェラーゼ、血小板由来成長因子 β 、ケラチンK1, K10およびK14、コラーゲン I 型および I I 型、サイクリック AMP 依存蛋白質キナーゼ β Iサブユニット、ジストロフィン、酒石酸抵抗性アルカリフォスファターゼ、 10 心房ナトリウム利尿性因子、内皮レセプターチロシンキナーゼ(一般にTie 2と略される)、ナトリウムカリウムアデノシン3リン酸化酵素(Na, K-ATPase)、ニューロフィラメント軽鎖、メタロチオネイン I および I I A、メタロプロティナーゼ1組織インヒビター、MHCクラスI抗原(H-2 15 L)、H-ras、レニン、ドーパミン β -水酸化酵素、甲状腺ペルオキシダ ーゼ(TPO)、ペプチド鎖延長因子 1α (EF -1α)、 β アクチン、 α およ びβミオシン重鎖、ミオシン軽鎖1および2、ミエリン基礎蛋白質、チログロ ブリン、Thy-1、免疫グロブリン、H鎖可変部(VNP)、血清アミロイ ドPコンポーネント、ミオグロビン、トロポニンC、平滑筋αアクチン、プレ プロエンケファリンA、バソプレシンなどのプロモーターなどが用いられる。 20 なかでも、全身で高発現することが可能なサイトメガロウイルスプロモーター、 ヒトペプチド鎖延長因子 1α (EF -1α) のプロモーター、ヒトおよびニワ トリβアクチンプロモーターなどが好適である。

上記ベクターは、DNA転移哺乳動物において目的とするメッセンジャーR NAの転写を終結する配列(一般にターミネーターと呼ばれる)を有していることが好ましく、例えば、ウイルス由来および各種哺乳動物由来の各DNAの配列を用いることができ、好ましくは、シミアンウイルスのSV40ターミネーターなどが用いられる。

その他、目的とする外来性DNAをさらに高発現させる目的で各DNAのス

WO 03/106683

5

10

15

20

25

プライシングシグナル、エンハンサー領域、真核DNAのイントロンの一部などをプロモーター領域の5,上流、プロモーター領域と翻訳領域間あるいは翻訳領域の3,下流に連結することも目的により可能である。

正常な本発明のFPRL1またはFPRL2の翻訳領域は、ヒトまたは各種哺乳動物(例えば、ウサギ、イヌ、ネコ、モルモット、ハムスター、ラット、マウスなど)由来の肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来DNAおよび市販の各種ゲノムDNAライブラリーよりゲノムDNAの全てあるいは一部として、または肝臓、腎臓、甲状腺細胞、線維芽細胞由来RNAより公知の方法により調製された相補DNAを原料として取得することが出来る。また、外来性の異常DNAは、上記の細胞または組織より得られた正常なFPRL1またはFPRL2の翻訳領域を点突然変異誘発法により変異した翻訳領域を作製することができる。

該翻訳領域は転移動物において発現しうるDNAコンストラクトとして、前 記のプロモーターの下流および所望により転写終結部位の上流に連結させる通 常のDNA工学的手法により作製することができる。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞のすべてに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において、本発明の外来性DNAが存在することは、作出動物の後代がすべて、その胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを保持することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞のすべてに本発明の外来性DNAを有する。

本発明の外来性正常DNAを転移させた非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して、該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。

受精卵細胞段階における本発明の外来性DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに過剰に存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の外来性DNAが過剰に存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DN

. 10

15

20

25

Aを過剰に有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫はその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の外来性DNAを過剰に有する。

導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配することによりすべての子孫が該DNAを過剰に有するように繁殖継代することができる。

本発明の正常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の正常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を促進することにより最終的に本発明のFPRL1またはFPRL2の機能亢進症を発症することがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の正常DNA転移動物を用いて、本発明のFPRL1またはFPRL2の機能亢進症や、本発明のFPRL1またはFPRL2の機能亢進症や、本発明のFPRL1またはFPRL2が関連する疾患の病態機序の解明およびこれらの疾患の治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、本発明の外来性正常DNAを転移させた哺乳動物は、本発明のFPR L1またはFPRL2の増加症状を有することから、本発明のFPRL1また はFPRL2に関連する疾患に対する治療薬のスクリーニング試験にも利用可 能である。

一方、本発明の外来性異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、交配により外来性DNAを安定に保持することを確認して該DNA保有動物として通常の飼育環境で継代飼育することが出来る。さらに、目的とする外来DNAを前述のプラスミドに組み込んで原料として用いることができる。プロモーターとのDNAコンストラクトは、通常のDNA工学的手法によって作製することができる。受精卵細胞段階における本発明の異常DNAの転移は、対象哺乳動物の胚芽細胞および体細胞の全てに存在するように確保される。DNA転移後の作出動物の胚芽細胞において本発明の異常DNAが存在することは、作出動物の子孫が全てその胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有することを意味する。本発明の外来性DNAを受け継いだこの種の動物の子孫は、その胚芽細胞および体細胞の全てに本発明の異常DNAを有する。導入DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得し、この雌雄の動物を交配す

15

ることによりすべての子孫が該DNAを有するように繁殖継代することができる。

本発明の異常DNAを有する非ヒト哺乳動物は、本発明の異常DNAが高発現させられており、内在性の正常DNAの機能を阻害することにより最終的に本発明のFPRL1またはFPRL2の機能不活性型不応症となることがあり、その病態モデル動物として利用することができる。例えば、本発明の異常DNA転移動物を用いて、本発明のFPRL1またはFPRL2の機能不活性型不応症の病態機序の解明およびこの疾患を治療方法の検討を行なうことが可能である。

また、具体的な利用可能性としては、本発明の異常DNA高発現動物は、本発明のFPRL1またはFPRL2の機能不活性型不応症における本発明の異常FPRL1またはFPRL2による正常FPRL1またはFPRL2の機能阻害(dominant negative作用)を解明するモデルとなる。

また、本発明の外来異常DNAを転移させた哺乳動物は、本発明のFPRL 1またはFPRL2の増加症状を有することから、本発明のFPRL1または FPRL2の機能不活性型不応症に対する治療薬スクリーニング試験にも利用 可能である。

また、上記2種類の本発明のDNA転移動物のその他の利用可能性として、 例えば、

- 20 ①組織培養のための細胞源としての使用、
 - ②本発明のDNA転移動物の組織中のDNAもしくはRNAを直接分析するか、またはDNAにより発現されたFPRL1組織またはFPRL2組織を分析することによる、本発明のFPRL1またはFPRL2により特異的に発現あるいは活性化するFPRL1またはFPRL2との関連性についての解析、
- 25 ③DNAを有する組織の細胞を標準組織培養技術により培養し、これらを使用して、一般に培養困難な組織からの細胞の機能の研究、
 - ④上記③記載の細胞を用いることによる細胞の機能を高めるような薬剤のスク リーニング、および
 - ⑤本発明の変異FPRL1またはFPRL2を単離精製およびその抗体作製な

どが考えられる。

10

さらに、本発明のDNA転移動物を用いて、本発明のFPRL1またはFPRL2の機能不活性型不応症などを含む、本発明のFPRL1またはFPRL2に関連する疾患の臨床症状を調べることができ、また、本発明のFPRL1またはFPRL2に関連する疾患モデルの各臓器におけるより詳細な病理学的所見が得られ、新しい治療方法の開発、さらには、該疾患による二次的疾患の研究および治療に貢献することができる。

また、本発明のDNA転移動物から各臓器を取り出し、細切後、トリプシンなどの蛋白質分解酵素により、遊離したDNA転移細胞の取得、その培養またはその培養細胞の系統化を行なうことが可能である。さらに、本発明のFPR L1産生細胞またはFPRL2産生細胞の特定化、アポトーシス、分化あるいは増殖との関連性、またはそれらにおけるシグナル伝達機構を調べ、それらの異常を調べることなどができ、本発明のFPRL1またはFPRL2およびその作用解明のための有効な研究材料となる。

さらに、本発明のDNA転移動物を用いて、本発明のFPRL1またはFPRL2に RL2の機能不活性型不応症を含む、本発明のFPRL1またはFPRL2に 関連する疾患の治療薬の開発を行なうために、上述の検査法および定量法など を用いて、有効で迅速な該疾患治療薬のスクリーニング法を提供することが可能となる。また、本発明のDNA転移動物または本発明の外来性DNA発現べ クターを用いて、本発明のFPRL1またはFPRL2が関連する疾患のDNA治療法を検討、開発することが可能である。

(12) ノックアウト動物

本発明は、本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞および 本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を提供する。

25 すなわち、本発明は、

- [1] 本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞、
- [2] 該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼー遺伝子)を導入することにより不活性化された第[1]項記載の胚幹細胞、
- [3] ネオマイシン耐性である第〔1〕項記載の胚幹細胞、

25

- [4] 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第[1] 項記載の胚幹細胞、
- [5] ゲッ歯動物がマウスである第[4] 項記載の胚幹細胞、
- [6] 本発明のDNAが不活性化された該DNA発現不全非ヒト哺乳動物、
- 〔7〕該DNAがレポーター遺伝子(例、大腸菌由来のβーガラクトシダーゼ遺伝子)を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明の DNAに対するプロモーターの制御下で発現しうる第〔6〕項記載の非ヒト哺 乳動物、
 - [8] 非ヒト哺乳動物がゲッ歯動物である第[6] 項記載の非ヒト哺乳動物、
 - [9] ゲッ歯動物がマウスである第[8] 項記載の非ヒト哺乳動物、および
- 10 〔10〕第〔7〕項記載の動物に、試験化合物を投与し、レポーター遺伝子の 発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対するプロモーター活性を 促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞とは、該非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAに人為的に変異を加えることにより、DNAの発現能を抑制するか、もしくは該DNAがコードしている本発明のFPRL1またはFPRL2の活性を実質的に喪失させることにより、DNAが実質的に本発明のFPRL1またはFPRL2の発現能を有さない(以下、本発明のノックアウトDNAと称することがある)非ヒト哺乳動物の胚幹細胞(以下、ES細胞と略記する)をいう。

20 非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

本発明のDNAに人為的に変異を加える方法としては、例えば、遺伝子工学的手法により該DNA配列の一部又は全部の削除、他DNAを挿入または置換させることによって行なうことができる。これらの変異により、例えば、コドンの読み取り枠をずらしたり、プロモーターあるいはエキソンの機能を破壊することにより本発明のノックアウトDNAを作製すればよい。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞(以下、本発明のDNA不活性化ES細胞または本発明のノックアウトES細胞と略記する)の具体例としては、例えば、目的とする非ヒト哺乳動物が有する本発明のDNAを単離し、そのエキソン部分にネオマイシン耐性遺伝子、ハイグロマイシン耐

10

15

20

. 25

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

性遺伝子を代表とする薬剤耐性遺伝子、あるいは1acZ(βーガラクトシダーゼ遺伝子)、cat(クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ遺伝子)を代表とするレポーター遺伝子等を挿入することによりエキソンの機能を破壊するか、あるいはエキソン間のイントロン部分に遺伝子の転写を終結させるDNA配列(例えば、polyA付加シグナルなど)を挿入し、完全なメッセンジャーRNAを合成できなくすることによって、結果的に遺伝子を破壊するように構築したDNA配列を有するDNA鎖(以下、ターゲッティングベクターと略記する)を、例えば相同組換え法により該動物の染色体に導入し、得られたES細胞について本発明のDNA上あるいはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析あるいはターゲッティングベクター上のDNA配列とターゲッティングベクター作製に使用した本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列をプライマーとしたPCR法により解析し、本発明のノックアウトES細胞を選別することにより得ることができる。

また、相同組換え法等により本発明のDNAを不活化させる元のES細胞としては、例えば、前述のような既に樹立されたものを用いてもよく、また公知 EvansとKaufmaの方法に準じて新しく樹立したものでもよい。例えば、マウスの ES細胞の場合、現在、一般的には129系のES細胞が使用されているが、免疫学的背景がはっきりしていないので、これに代わる純系で免疫学的に遺伝 的背景が明らかなES細胞を取得するなどの目的で例えば、C57BL/6マウスやC57BL/6の採卵数の少なさをDBA/2との交雑により改善した BDF_1 マウス(C57BL/6とDBA/2との F_1)を用いて樹立したもの なども良好に用いうる。 BDF_1 マウスは、採卵数が多く、かつ、卵が丈夫であるという利点に加えて、C57BL/6マウスを背景に持つので、これを用いて得られたES細胞は病態モデルマウスを作出したとき、C57BL/6マウスとバッククロスすることでその遺伝的背景をC57BL/6マウスに代えることが可能である点で有利に用い得る。

また、ES細胞を樹立する場合、一般には受精後3.5日目の胚盤胞を使用するが、これ以外に8細胞期胚を採卵し胚盤胞まで培養して用いることにより効率よく多数の初期胚を取得することができる。

10

15

20

25

また、雌雄いずれのES細胞を用いてもよいが、通常雄のES細胞の方が生殖系列キメラを作出するのに都合が良い。また、煩雑な培養の手間を削減するためにもできるだけ早く雌雄の判別を行なうことが望ましい。

ES細胞の雌雄の判定方法としては、例えば、PCR法によりY染色体上の性決定領域の遺伝子を増幅、検出する方法が、その1例としてあげることができる。この方法を使用すれば、従来、核型分析をするのに約10°個の細胞数を要していたのに対して、1コロニー程度のES細胞数(約50個)で済むので、培養初期におけるES細胞の第一次セレクションを雌雄の判別で行なうことが可能であり、早期に雄細胞の選定を可能にしたことにより培養初期の手間は大幅に削減できる。

また、第二次セレクションとしては、例えば、G-バンディング法による染色体数の確認等により行うことができる。得られるES細胞の染色体数は正常数の100%が望ましいが、樹立の際の物理的操作等の関係上困難な場合は、ES細胞の遺伝子をノックアウトした後、正常細胞(例えば、マウスでは染色体数が2n=40である細胞)に再びクローニングすることが望ましい。

このようにして得られた胚幹細胞株は、通常その増殖性は大変良いが、個体発生できる能力を失いやすいので、注意深く継代培養することが必要である。例えば、STO繊維芽細胞のような適当なフィーダー細胞上でLIF(1~10000U/ml)存在下に炭酸ガス培養器内(好ましくは、5%炭酸ガス、95%空気または5%酸素、5%炭酸ガス、90%空気)で約37℃で培養するなどの方法で培養し、継代時には、例えば、トリプシン/EDTA溶液(通常0.01~0.5%トリプシン/0.1~5mM EDTA、好ましくは約0.1%トリプシン/1mM EDTA)処理により単細胞化し、新たに用意したフィーダー細胞上に播種する方法などがとられる。このような継代は、通常1~3日毎に行なうが、この際に細胞の観察を行い、形態的に異常な細胞が見受けられた場合はその培養細胞は放棄することが望まれる。

ES細胞は、適当な条件により、高密度に至るまで単層培養するか、または細胞集塊を形成するまで浮遊培養することにより、頭頂筋、内臓筋、心筋などの種々のタイプの細胞に分化させることが可能であり〔M. J. Evans及びM. H.

15

Kaufman, ネイチャー (Nature) 第292巻、154頁、1981年; G. R. Martin プロシーディングス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー (Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.) 第78巻、7634頁、1981年; T. C. Doetschman ら、ジャーナル・オブ・エンブリオロジー・アンド・エクスペリメンタル・モルフォロジー、第87巻、27頁、1985年〕、本発明のES細胞を分化させて得られる本発明のDNA発現不全細胞は、インビトロにおける本発明のFPRL1またはFPRL2の細胞生物学的検討において有用である。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、該動物のmRNA量を公知方法 10 を用いて測定して間接的にその発現量を比較することにより、正常動物と区別 することが可能である。

該非ヒト哺乳動物としては、前記と同様のものが用いられる。

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、例えば、前述のようにして作製したターゲッティングベクターをマウス胚幹細胞またはマウス卵細胞に導入し、 導入によりターゲッティングベクターの本発明のDNAが不活性化されたDN

A配列が遺伝子相同組換えにより、マウス胚幹細胞またはマウス卵細胞の染色体上の本発明のDNAと入れ換わる相同組換えをさせることにより、本発明のDNAをノックアウトさせることができる。

本発明のDNAがノックアウトされた細胞は、本発明のDNA上またはその近傍のDNA配列をプローブとしたサザンハイブリダイゼーション解析またはターゲッティングベクター上のDNA配列と、ターゲッティングベクターに使用したマウス由来の本発明のDNA以外の近傍領域のDNA配列とをプライマーとしたPCR法による解析で判定することができる。非ヒト哺乳動物胚幹細胞を用いた場合は、遺伝子相同組換えにより、本発明のDNAが不活性化された細胞株をクローニングし、その細胞を適当な時期、例えば、8細胞期の非ヒト哺乳動物胚または胚盤胞に注入し、作製したキメラ胚を偽妊娠させた該非ヒト哺乳動物の子宮に移植する。作出された動物は正常な本発明のDNA座をもつ細胞と人為的に変異した本発明のDNA座をもつ細胞との両者から構成されるキメラ動物である。

20

該キメラ動物の生殖細胞の一部が変異した本発明のDNA座をもつ場合、このようなキメラ個体と正常個体を交配することにより得られた個体群より、全ての組織が人為的に変異を加えた本発明のDNA座をもつ細胞で構成された個体を、例えば、コートカラーの判定等により選別することにより得られる。このようにして得られた個体は、通常、本発明のFPRL1またはFPRL2のヘテロ発現不全個体であり、本発明のFPRL1またはFPRL2のヘテロ発現不全個体同志を交配し、それらの産仔から本発明のFPRL1またはFPRL2のホモ発現不全個体を得ることができる。

卵細胞を使用する場合は、例えば、卵細胞核内にマイクロインジェクション はでDNA溶液を注入することによりターゲッティングベクターを染色体内に 導入したトランスジェニック非ヒト哺乳動物を得ることができ、これらのトランスジェニック非ヒト哺乳動物に比べて、遺伝子相同組換えにより本発明のD NA座に変異のあるものを選択することにより得られる。

このようにして本発明のDNAがノックアウトされている個体は、交配により得られた動物個体も該DNAがノックアウトされていることを確認して通常の飼育環境で飼育継代を行なうことができる。

さらに、生殖系列の取得および保持についても常法に従えばよい。すなわち、該不活化DNAの保有する雌雄の動物を交配することにより、該不活化DNAを相同染色体の両方に持つホモザイゴート動物を取得しうる。得られたホモザイゴート動物は、母親動物に対して、正常個体1,ホモザイゴート複数になるような状態で飼育することにより効率的に得ることができる。ヘテロザイゴート動物の雌雄を交配することにより、該不活化DNAを有するホモザイゴートおよびヘテロザイゴート動物を繁殖継代する。

本発明のDNAが不活性化された非ヒト哺乳動物胚幹細胞は、本発明のDN 25 A発現不全非ヒト哺乳動物を作出する上で、非常に有用である。

また、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のFPRL1またはFPRL2により誘導され得る種々の生物活性を欠失するため、本発明のFPRL1またはFPRL2の生物活性の不活性化を原因とする疾病のモデルとなり得るので、これらの疾病の原因究明及び治療法の検討に有用である。

15

20

25

(12a) 本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物またはその塩のスクリーニング方法

本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物またはその塩のスクリーニングに用いることができる。

すなわち、本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に試験化合物を投与し、該動物の変化を観察・測定することを特徴とする、本発明のDNAの欠損や損傷などに起因する疾病に対して治療・予防効果を有する化合物またはその塩のスクリーニング方法を提供する。

10 該スクリーニング方法において用いられる本発明のDNA発現不全非ヒト哺 乳動物としては、前記と同様のものがあげられる。

試験化合物としては、例えば、ペプチド、蛋白質、非ペプチド性化合物、合成化合物、発酵生産物、細胞抽出液、植物抽出液、動物組織抽出液、血漿などがあげられ、これら化合物は新規な化合物であってもよいし、公知の化合物であってもよい。

試験化合物は塩を形成していてもよく、試験化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

具体的には、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物を、試験化合物で処理 し、無処理の対照動物と比較し、該動物の各器官、組織、疾病の症状などの変 化を指標として試験化合物の治療・予防効果を試験することができる。

試験動物を試験化合物で処理する方法としては、例えば、経口投与、静脈注射などが用いられ、試験動物の症状、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択することができる。また、試験化合物の投与量は、投与方法、試験化合物の性質などにあわせて適宜選択することができる。

10

15

20

25

該スクリーニング方法において、試験動物に試験化合物を投与した場合、例えば、該試験動物のアルツハイマー病症状が約10%以上、好ましくは約30%以上、より好ましくは約50%以上改善した場合、該試験化合物を上記の疾患に対して治療・予防効果を有する化合物またはその塩として選択することができる。

該スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のFPRL1またはFPRL2の欠損や損傷などによって引き起こされる疾患(例えば、神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アルツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性アルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患など)に対する安全で低毒性な治療・予防剤などの医薬として使用することができる。さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様に用いることができる。

該スクリーニング方法で得られた化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸、有機酸など)や塩基(例、アルカリ金属など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記した本発明のFPRL1またはFPRL2とhumaninとの結合性また

10

15

20

25

はシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩を含有する医薬と同様にして 製造することができる。

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、該化合物またはその塩を経口投与する場合、一般的にアルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき該化合物またはその塩を約 $0.1\sim100$ mg、好ましくは約 $1.0\sim50$ mg、より好ましくは約 $1.0\sim20$ mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物またはその塩の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、該化合物またはその塩を注射剤の形で通常、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)に投与する場合、一日につき該化合物またはその塩を約 $0.01\sim30$ mg程度、好ましくは約 $0.1\sim20$ mg程度、より好ましくは約 $0.1\sim20$ mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。(12b)本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩をスクリーニング方法

本発明は、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物に、試験化合物を投与し、 レポーター遺伝子の発現を検出することを特徴とする本発明のDNAに対する プロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩のスクリーニン グ方法を提供する。

上記スクリーニング方法において、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物としては、前記した本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物の中でも、本発明のDNAがレポーター遺伝子を導入することにより不活性化され、該レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの制御下で発現しうるものが用いられる。

試験化合物としては、前記と同様のものがあげられる。

レポーター遺伝子としては、前記と同様のものが用いられ、βーガラクトシ

ダーゼ遺伝子(lacZ)、可溶性アルカリフォスファターゼ遺伝子またはルシフェラーゼ遺伝子などが好適である。

本発明のDNAをレポーター遺伝子で置換された本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物では、レポーター遺伝子が本発明のDNAに対するプロモーターの支配下に存在するので、レポーター遺伝子がコードする物質の発現をトレースすることにより、プロモーターの活性を検出することができる。

5

10

15

20

25

上記スクリーニング方法を用いて得られる化合物またはその塩は、上記した 試験化合物から選ばれた化合物またはその塩であり、本発明のDNAに対する プロモーター活性を促進または阻害する化合物またはその塩である。

該スクリーニング方法で得られた化合物の塩としては、生理学的に許容される酸(例、無機酸など)や塩基(例、有機酸など)などとの塩が用いられ、とりわけ生理学的に許容される酸付加塩が好ましい。この様な塩としては、例えば、無機酸(例えば、塩酸、リン酸、臭化水素酸、硫酸など)との塩、あるいは有機酸(例えば、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、ベ

ンゼンスルホン酸など)との塩などが用いられる。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩は、 本発明のFPRL1またはFPRL2の発現を促進し、該FPRL1またはF PRL2の機能を促進することができるので、例えば、本発明のFPRL1ま たはFPRL2の機能不全に関連する疾患の予防・治療剤などの医薬として使 5 用することができる。具体的には、該化合物は、例えば、細胞死抑制剤として、 さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患〔例、アル ツハイマー病(家族性アルツハイマー病、若年性アルツハイマー病、孤発性ア ルツハイマー病など)、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プ リオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニュ 10 ーロパチー、多発性硬化症など〕、脳機能障害(例、脳梗塞、脳出血、クモ膜 下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫、硬膜下血腫など)、癌(例、星状細胞腫、 乏枝神経膠腫など)、免疫疾患、感染症(例、髄膜炎、原虫感染症、リケッチ ア感染症、後生動物感染症、Borna病などの細菌性またはウイルス性髄膜 炎、ワクチン接種後脳炎、AIDS脳症など)、消化管疾患、循環器疾患、内 15 分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤、好ましくは神経変性疾患、脳機能障 害の予防・治療剤として、さらに好ましくはアルツハイマー病の予防・治療剤 として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

本発明のDNAに対するプロモーター活性を阻害する化合物またはその塩は、 20 本発明のFPRL1またはFPRL2の発現を阻害し、該FPRL1またはF PRL2の機能を阻害することができるので、例えば、本発明のFPRL1ま たはFPRL2の発現過多に関連する疾患などの予防・治療剤などの医薬とし て有用である。

さらに、上記スクリーニングで得られた化合物から誘導される化合物も同様 25 に用いることができる。

該スクリーニング方法で得られた化合物またはその塩を含有する医薬は、前記した本発明のFPRL1またはFPRL2とhumaninとの結合性を変化させる化合物またはその塩を含有する医薬と同様にして製造することができる。

10

15

20

25

このようにして得られる製剤は、安全で低毒性であるので、例えば、ヒトまたは哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。

該化合物またはその塩の投与量は、対象疾患、投与対象、投与ルートなどにより差異はあるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩を経口投与する場合、一般的にアルツハイマー病患者(体重60kgとして)においては、一日につき該化合物またはその塩を約0.1~100mg、好ましくは約1.0~20mg投与する。非経口的に投与する場合は、該化合物またはその塩の1回投与量は投与対象、対象疾患などによっても異なるが、例えば、本発明のDNAに対するプロモーター活性を促進する化合物またはその塩を注射剤の形で通常、アルツハイマー病患者(体重60kgとして)に投与する場合、一日につき該化合物またはその塩を約0.01~30mg程度、好ましくは約0.1~20mg程度、より好ましくは約0.1~10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合である。他の動物の場合も、体重60kg当たりに換算した量を投与することができる。

このように、本発明のDNA発現不全非ヒト哺乳動物は、本発明のDNAに対するプロモーターの活性を促進または阻害する化合物またはその塩をスクリーニングする上で極めて有用であり、本発明のDNA発現不全に起因する各種疾患の原因究明または予防・治療薬の開発に大きく貢献することができる。

また、本発明のFPRL1またはFPRL2のプロモーター領域を含有する DNAを使って、その下流に種々の蛋白質をコードする遺伝子を連結し、これ を動物の卵細胞に注入していわゆるトランスジェニック動物(遺伝子移入動物)を作成すれば、特異的にそのFPRL1またはFPRL2を合成させ、その 生体での作用を検討することも可能となる。さらに上記プロモーター部分に適当なレポーター遺伝子を結合させ、これが発現するような細胞株を樹立すれば、本発明のFPRL1またはFPRL2そのものの体内での産生能力を特異的に 促進もしくは抑制する作用を持つ低分子化合物の探索系として使用できる。

本明細書および図面において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、

IUPAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは当該分野における慣用略号に基づくものであり、その例を下記する。またアミノ酸に関し光学異性体があり得る場合は、特に明示しなければL体を示すものとする。

5 DNA : デオキシリボ核酸

c DNA : 相補的デオキシリボ核酸

A: アデニン

T: チミン

G: グアニン

10 C : シトシン

RNA : リボ核酸

mRNA :メッセンジャーリボ核酸

dATP : デオキシアデノシン三リン酸

d T T P : デオキシチミジン三リン酸

15 dGTP : デオキシグアノシン三リン酸

dCTP : デオキシシチジン三リン酸

ATP : アデノシン三リン酸

EDTA:エチレンジアミン四酢酸

SDS : ドデシル硫酸ナトリウム

20 Gly : グリシン

Ala:アラニン

Val:バリン

Leu :ロイシン

Ile :イソロイシン

25 Ser :セリン

Thr : スレオニン

Cys :システイン

Met:メチオニン

Glu:グルタミン酸

Asp : アスパラギン酸 Lys : リジン Arg : アルギニン His : ヒスチジン

5 Phe :フェニルアラニン

Tyr : チロシン

Trp : トリプトファン

Pro :プロリン

Asn : アスパラギン

10 Gln : グルタミン

pGlu:ピログルタミン酸

*:終止コドンに対応する

Me : メチル基

E t : エチル基

15 Bu : ブチル基

Ph:フェニル基

TC : チアゾリジン-4(R)-カルボキサミド基

また、本明細書中で繁用される置換基、保護基および試薬を下記の記号で表記する。

20 Tos : p-トルエンスルフォニル

CHO:ホルミル

Bz1 :ベンジル

 $C1_2Bz1$: 2, 6 - ジクロロベンジル

Bom:ベンジルオキシメチル

25 Z : ベンジルオキシカルボニル

C1-Z:2-クロロベンジルオキシカルボニル

Br-Z: 2-ブロモベンジルオキシカルボニル

Boc: tーブトキシカルボニル

DNP : ジニトロフェノール

Trt

: トリチル

Bum

: t ーブトキシメチル

Fmoc

: N-9-フルオレニルメトキシカルボニル

HOB t

:1-ヒドロキシベンズトリアゾール

5 HOOB t

: 3, 4 - ジヒドロ - 3 - ヒドロキシ - 4 - オキソー

1,2,3-ベンゾトリアジン

HONB

:1-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド

DCC

: N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

10 配列番号:1

ヒト由来FPRL1のアミノ酸配列を示す。

配列番号: 2

ヒト由来FPRL1をコードするcDNAの塩基配列を示す。

配列番号:3

15 ヒト型humanin (1-24) のアミノ酸配列を示す。

配列番号: 4

[Gly¹⁴] -ヒト型humanin (1-24) のアミノ酸配列を示す。

配列番号:5

humanin類似ペプチドのアミノ酸配列を示す。

20 配列番号:6

ヒト型humanin (1-21) のアミノ酸配列を示す。

配列番号: 7

ラット型humanin (1-38) のアミノ酸配列を示す。

配列番号:8

25 ラット型humanin (1-24) のアミノ酸配列を示す。

配列番号:9

ラット型humanin (1-21) のアミノ酸配列を示す。

配列番号:10

ラット由来FPRL1のアミノ酸配列を示す。

配列番号:11

ラット由来FPRL1をコードするcDNAの塩基配列を示す。

配列番号:12

マウス由来FPRL2 (FPRL1) のアミノ酸配列を示す。

5 配列番号:13

マウス由来FPRL2 (FPRL1) をコードする c DNAの塩基配列を示す。

配列番号:14

ヒト由来FPRL2のアミノ酸配列を示す。

10 配列番号:15

ヒト由来FPRL2をコードするcDNAの塩基配列を示す。

配列番号:16

参考例1で用いたプライマー1の塩基配列を示す。

配列番号: 17

15 参考例1で用いたプライマー2の塩基配列を示す。

配列番号:18

参考例2で用いたプライマー3の塩基配列を示す。

配列番号:19

参考例2で用いたプライマー4の塩基配列を示す。

20 配列番号:20

参考例2で用いたプライマー5の塩基配列を示す。

配列番号:21

参考例2で用いたプライマー6の塩基配列を示す。

配列番号:22

25 参考例2で用いたプライマー7の塩基配列を示す。

配列番号: 23

参考例2で用いたプライマー8の塩基配列を示す。

配列番号: 24

W-Peptideのアミノ酸配列を示す。

後述の参考例2で得られた形質転換体Escherichia coli JM109/pUC18-rFPRL1は2003年1月10日から茨城県つ くば市東1丁目1番地1 中央第6 (郵便番号305-8566)の独立行政法 人産業技術総合研究所 特許生物寄託センターに寄託番号FERM BP-8 274として寄託されている。

実施例

5

10

15

20

25

以下に参考例および実施例を示して、本発明をより詳細に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子は、モレキュラー・クローニング(Molecular cloning)に記載されている方法に従った。

参考例1 マウス脾臓由来FPRL2をコードするcDNAのクローニングと 発現ベクターの構築

マウス脾臓 c D N A (Marathon-Ready TM c D N A; C 1 o n tech社)を鋳型として、マウスF P R L 2の配列情報(A c c e s s i o n #071180; N C B I)をもとに設計した2個のプライマー、プライマー1(配列番号:16)及びプライマー2(配列番号:17)を用いてP C R を行なった。P C R にはP y r o b e s t D N A p o l y m e r a s e (宝酒造)を用い、①98℃・1分の後、②98℃・10秒、55℃・30秒、72℃・60秒を35回の後、③72℃・2分の伸長反応を行なった。反応後、増幅産物を制限酵素Sal I 及びX b a I で切断した後、プラスミドベクターp A K K O -111 H に挿入して発現ベクターを構築した。その塩基配列を解析した結果、配列番号:12で表されるアミノ酸配列からなるマウスF P R L 2をコードするc D N A 配列(配列番号:13)を得た。

参考例2 ラット脾臓由来FPRL1をコードするcDNAのクローニングと その塩基配列の決定及び発現ベクターの構築

ラット脾臓mRNAからMarathonTM cDNA Amplific ation Kit (Clontech社) を用いてcDNAを合成し、その末端にアダプターを付加した。これを鋳型として、2個のプライマー、プライマー3 (配列番号:18) 及びプライマー4 (配列番号:19) を用いてPC

WO 03/106683

5

10

15

20

25

Rを行なった。PCRにはAdvantage 2 Polymerase mix (Clontech社) を用い、①96℃・1分、②96℃・10秒、 72℃・2分を5回、③96℃・10秒、70℃・2分を5回、④96℃・1 ○秒、68℃・2分を25回の後、⑤72℃・5分の伸長反応を行なった。反 応後、増幅産物をTOPO TA Cloning Kit (Invitro gen社)の処方にしたがってプラスミドベクターpCR2. 1TOPO (I nvitrogen社)に挿入し、これを大腸菌JM109 (宝酒造) に導入 してクローニングした。個々のクローンの塩基配列を解析した結果、新規G蛋 白質共役型レセプター蛋白質の一部をコードするcDNA配列を得た。この配 列情報をもとに2個のプライマー、プライマー5 (配列番号:20)及びプラ イマー6 (配列番号:21)を設計し、上述のラット脾臓mRNAから合成し たcDNAを鋳型としてMarathonTM cDNA Amplifica tion Kit (Clontech社) の処方に従ってそれぞれ5'-RA CE及び3'-RACEを行なった。PCRは上述のものと同様に行ない、反 応後増幅産物をTOPO TA Cloning Kit (Invitrog en社)の処方にしたがってプラスミドベクターpCR2. 1TOPO (In vitrogen社)に挿入し、これを大腸菌JM109(宝酒造)に導入し てクローニングした。個々のクローンの塩基配列を解析した結果、新規G蛋白 質共役型レセプター蛋白質の一部をコードする c DNA配列を得た。これらの 配列情報からさらに2個のプライマー、プライマー7(配列番号:22)及び プライマー8(配列番号:23)を設計し、上述のラット脾臓mRNAから合 成したcDNAを鋳型としてPCRを行なった。PCRにはPyrobest DNA polymerase (宝酒造)を用い、①98℃・1分の後、②9 8℃・10秒、55℃・30秒、72℃・60秒を35回の後、③72℃・2 分の伸長反応を行なった。反応後、増幅産物を制限酵素Sal I及びXba Ⅰで切断した後、プラスミドベクターpAKKO−111Hに挿入して発現べ クターを構築した。これを制限酵素Sal I及びNhe Iで切断して挿入断 片を切出し、プラスミドベクターpUC119に挿入してこれらの塩基配列を 解析した結果、配列番号:10で表されるアミノ酸配列からなるラットの新規

20

G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードする c D N A 配列 (配列番号:11) を得た。この c D N A より導き出されるアミノ酸配列 (配列番号:10) を含有する新規蛋白質をラットF P R L 1 と命名した。また、このプラスミドを保持する形質転換体を、大腸菌(E s c h e r i c h i a c o l i) J M 1 0 9 / p U C 1 1 9 - r F P R L 1 と命名した。

参考例3 ラット脾臓由来FPRL1をコードするcDNAを含有するプラスミドの作製

参考例2で得られた発現ベクターを制限酵素Sal I及びNhe Iで切断して挿入断片を切出し、プラスミドベクターpUC18に挿入してこれらの塩 基配列を解析した結果、参考例2と同様に配列番号:10で表されるアミノ酸 配列からなるラットの新規G蛋白質共役型レセプター蛋白質をコードするcD NA配列(配列番号:11)であることが確認できた。また、このプラスミドを保持する形質転換体を、大腸菌(Escherichia coli)JM 109/pUC18-rFPRL1と命名した。

15 実施例1 FPRL1-GFPを発現させたCHO細胞における、ホルスコリン添加によって増加させた細胞内cAMP量のhumaninによる抑制

25 Wallac社)を用いて測定した。

humaninおよびまたは関連物質として、次の化合物を用いた。

- ① f MLF
- ②Humanin:配列番号:3で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型h umanin(1-24)

10

③ $[Gly^{14}]$ Humanin:配列番号: 4で表わされるアミノ酸配列からなる $[Gly^{14}]$ ーヒト型humanin (1-24)

その結果、ベクターのみを導入したCHO細胞 $(m \circ c k)$ に比べ(図 2)、 FPRL 1-GFP遺伝子を導入したCHO細胞特異的に、ホルスコリン添加 によって増加させた細胞内 c AMP量のh u m a n i n による用量依存的かつ 特異的な減少が検出された(図 1)。

実施例2 ホルミル化humaninの合成

前記した公知のペプチド合成で得られた保護ペプチドを J. C. Sheehan and D. D. H. Young によるJ. Amer. Che, Soc., 80, 1154(1958) に記載の方法に従って、N末端をホルミル化した後、脱保護を行ない、次の化合物を合成した。

①formyl-Humanin:N末端のMetがホルミル化された、配列番号:3で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型humanin(1-24)

②m t - f o r m y l - H u m a n i n: N末端のM e t がホルミル化された、 15 配列番号: 6で表わされるアミノ酸配列からなるヒト型 h u m a n i n (1 - 2 1)

③mt-formyl-rattin:N末端のMetがホルミル化された、配列番号:9で表わされるアミノ酸配列からなるラット型<math>humanin(1-21)

実施例3 ヒトFPR1発現CHO細胞(No. 14)、ヒトFPRL1発現CHO細胞(No. 8)、ヒトFPRL2発現CHO細胞(No. 17)、マウスFPRL2(No. 15)およびラットFPRL1発現CHO細胞(No. 15)における、ホルスコリン添加によって増加させた細胞内cAMP量の各アゴニストによる抑制

 $^{\circ}$ C、5%CO $_2$ 条件下で30分培養した。培養上清を捨てて、 $_{\circ}$ C AMP $_{\circ}$ S $_{\circ}$ C r e e n $_{\circ}$ k i t (アプライドバイオシステムズ社) のプロトコールに従い、細胞内の $_{\circ}$ C AMP量をプレートリーダー (ARVO $_{\circ}$ S x マルチラベルカウンター、Wallac社) を用いて測定した。フォルスコリン1 $_{\mu}$ M添加した細胞における $_{\circ}$ C AMPの産生量を100%とし、フォルスコリンを添加していない細胞の $_{\circ}$ C AMP産生量を0%として、各アゴニストを添加したときの $_{\circ}$ C AMP 量を%表示した。 $_{\circ}$ C AMP産生量を50%阻害する濃度 (EC $_{\circ}$ C) を、10git $_{\circ}$ it $_{\circ}$ 10gプロットより算出した。結果、Humaninおよび [Gly $_{\circ}$ 14] ーHumaninはhFPRL1に対してのみでなく、hFPRL2に対しても強く反応すること、また、mFPRL2およびrFPRL1に対しても反応することが分った。 さらに、ホルミル化されたHumanin関連ペプチドであるformylーHumanin、mtーformylーHumanin、mtーformylーrattinはhFPRL1に対して強く反応すること、また、mFPRL2およびrFPRL1に対しても反応することが分かった(図3)。

産業上の利用可能性

5

10

15

20

25

本発明のFPRL1、FPRL2、その部分ペプチドまたはその塩、または本発明のFPRL1、FPRL2もしくはその部分ペプチドをコードするDNAは、例えば、細胞死抑制剤として、さらには、例えば神経変性を伴う疾病など、例えば、神経変性疾患(例、アルツハイマー病)、脳機能障害、癌、免疫疾患、感染症、消化管疾患、循環器疾患、内分泌疾患等の種々の疾病の予防・治療剤として、低毒性で安全な医薬として使用することができる。

本発明のFPRL1、FPRL2、その部分ペプチドまたはその塩とhum aninとを用いることによって、humaninと本発明のFPRL1、FPRL2またはその塩との結合性を変化させる化合物を効率良くスクリーニングすることができる。

請求の範囲

- 1. (1)配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩および(2)humaninまたはその塩を用いることを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩とhumaninまたはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング方法。
- 2. humaninが、
- 10 (1)配列番号:3で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩、
 - (2) 配列番号: 3 で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列中の連続する $6\sim20$ 個のアミノ酸からなるペプチドまたはその塩、または
- 15 (3)配列番号:7で表されるアミノ酸配列と同一または実質的に同一のアミノ酸配列を含有するポリペプチドまたはその塩である請求項1記載のスクリーニング方法。
 - 3. humaninが、
- (1) a)配列番号:3で表されるアミノ酸配列、b)配列番号:3で表され 20 るアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c)配列番号:3で表されるアミノ酸配列に1~10個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d)配列番号:3で表されるアミノ酸配列中の1~5個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe)これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
- 25 (2) a) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列、b) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列に1~10個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d) 配列番号: 4で表されるアミノ酸配列中の1~5個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe) これらの欠失・付加・置換

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、

- (3) a) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列、b) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の $1\sim10$ 個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列に $1\sim10$ 個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列中の $1\sim5$ 個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe) これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩、
- (4) a) 配列番号:3、配列番号:4または配列番号:8で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目、第5番目~20番目もしくは第5番目~21番目のアミノ酸配列、b) 該アミノ酸配列中の1~6個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c) 該アミノ酸配列に1~6個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d) 該アミノ酸配列中の1~6個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、e) またはこれらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなり、アミノ酸の数が6~20個であるペプチド(ただし、配列番号:5で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目または第5番目~21番目のアミノ酸配列からなるペプチドを除く)またはその塩、または
- (5) a)配列番号:7で表されるアミノ酸配列、b)配列番号:7で表され 20 るアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が欠失したアミノ酸配列、c)配列番号:7で表されるアミノ酸配列に1~10個のアミノ酸が付加したアミノ酸配列、d)配列番号:7で表されるアミノ酸配列中の1~10個のアミノ酸が他のアミノ酸で置換されたアミノ酸配列、またはe)これらの欠失・付加・置換を組み合わせたアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩である請求 項1記載のスクリーニング方法。
 - 4. humaninが、

5

- (1)配列番号:3で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 塩、
 - (2) 配列番号:4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその

塩、

20

25

- (3)配列番号:6で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 塩、
- (4)配列番号:7で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその **5** 塩、
 - (5) 配列番号:8で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 塩、
 - (6) 配列番号:9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその 塩、または
- 10 (7)配列番号:3、配列番号:4または配列番号:8で表されるアミノ酸配列の第19番目~24番目、第5番目~24番目、第1番目~20番目、第5番目~20番目もしくは第5番目~21番目のアミノ酸配列からなるペプチドまたはその塩、

である請求項1記載のスクリーニング方法。

- 5. h u m a n i n の N 末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている請求項1記載のスクリーニング方法。
 - 6. humaninが、N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている配列番号:3、配列番号:4、配列番号:6、配列番号:7、配列番号:8または配列番号:9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩である請求項1記載のスクリーニング方法。
 - 7. (1)配列番号: 1、配列番号: 1 0、配列番号: 1 2 または配列番号: 1 4 で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩および(2) h u m a n i n またはその塩を含有することを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩とh u m a n i n またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩のスクリーニング用キット。
 - 8. 請求項1記載のスクリーニング方法または請求項7記載のスクリーニング 用キットを用いて得られうる、humaninまたはその塩と配列番号:1、 配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩。

- 9. アゴニストである請求項8記載の化合物。
- 5 10. アンタゴニストである請求項8記載の化合物。

10

- 11. humaninまたはその塩と配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩を含有してなる医薬。
- 12. 配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14 で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有 するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストを含有 してなる神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤。
- 13. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である請求項12記載の予防・治療剤。
- 20 14.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有 するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストを含有 してなる細胞死抑制剤。
- 15.配列番号:1、配列番号:10または配列番号:14で表されるアミノ 25 酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型 レセプター蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有してなる神経 変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤。
 - 16. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニ

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

ューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である請求項15記載の予防・治療剤。

17. 配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩を含有してなる細胞死抑制剤。

5

15

20

25

- 18.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有す 3G蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリ ヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる神経変性疾患もしく は脳機能障害の予防・治療剤。
 - 19. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である請求項18記載の予防・治療剤。
 - 20.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる細胞死抑制剤。
 - 21. 配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる神経変性を伴う疾病の診断剤。
 - 22. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、

20

25

硬膜外血腫または硬膜下血腫の診断剤である請求項21記載の診断剤。

- 23. 配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質もしくはその部分ペプチドまたはその塩に対する抗体を含有してなる神経変性を伴う疾病の診断剤。
- 24. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の診断剤である請求項23記載の診断剤。
- 25.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14
 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを用いることを特徴とする当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩のスクリーニング方法。
 - 26. 配列番号: 1、配列番号: 10、配列番号: 12または配列番号: 14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。
 - 27. 請求項25記載のスクリーニング方法または請求項26記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる配列番号:1で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加し、神経変性疾患もしくは脳機能障害を予防・治療する化合物またはその塩。
 - 28. 配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加す

WO 03/106683

5

る化合物またはその塩を含有してなる神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防 ・治療剤。

29. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である請求項28記載の予防・治療剤。

30.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有す 30.電白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリ ヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを用いることを特徴とする当該G蛋 白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、細胞死を抑制する化合物また はその塩のスクリーニング方法。

31.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチドを含有してなる当該G蛋白質共役型レセプター蛋白質の発現量を増加し、細胞死を抑制する化合物またはその塩のスクリーニング用キット。

- 20 32. 請求項30記載のスクリーニング方法または請求項31記載のスクリーニング用キットを用いて得られうる配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加し、細胞死を抑制する化合物またはその塩。
- 25 33.配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14 で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有す るG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドの発現量を増加す る化合物またはその塩を含有してなる細胞死抑制剤。
 - 34. (1)配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号

10

15

20

25

: 14で表わされるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩および(2) humaninまたはその塩と該レセプター蛋白質またはその塩との結合性またはシグナル伝達を変化させる化合物またはその塩を用いることを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストまたはアンタゴニストのスクリーニング方法。

35. 試験化合物を配列番号:1、配列番号:10または配列番号:12で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質を含有する細胞に接触させた場合における細胞内cAMP生成抑制活性を測定することを特徴とする該レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストのスクリーニング方法。

36. 哺乳動物に対して、①配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12 または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩、②配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含有するポリヌクレオチド、または③配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその塩に対するアゴニストの有効量を投与することを特徴とする(i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療方法、(ii)アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療方法または(iii)細胞死抑制方法。

37. (i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、(ii)アルツ ハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、

クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤または(iii) 細胞死抑制剤を製造するための①配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質、その部分ペプチドまたはその塩、②配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質またはその部分ペプチドをコードするポリヌクレオチドを含10 有するポリヌクレオチド、または③配列番号:1、配列番号:10、配列番号:12または配列番号:14で表されるアミノ酸配列と同一もしくは実質的に同一のアミノ酸配列を含有するG蛋白質共役型レセプター蛋白質に対するアゴニストの使用。

- 38. N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されているhumani nまたはその塩。
 - 39. N末端メチオニン残基のアミノ基がホルミル化されている配列番号: 3、配列番号: 4、配列番号: 6、配列番号: 7、配列番号: 8または配列番号: 9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩である請求項38記載のhumaninまたはその塩。
- **20** 40. 配列番号:6または配列番号:9で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドまたはその塩。
 - 41. 請求項38記載のhumaninもしくはその塩または請求項40記載のポリペプチドもしくはその塩を含有してなる医薬。
- 42. 神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤である請求項41記載 25 の医薬。
 - 43. アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、 プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、 硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤である請求項41記載の医薬。

- 44. 細胞死抑制剤である請求項41記載の医薬。
- 45. 哺乳動物に対して、請求項38記載のhumaninもしくはその塩または請求項10記載のポリペプチドもしくはその塩の有効量を投与することを特徴とする(i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療方法、(ii)
- 5 アルツハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療方法または(iii)細胞死抑制方法。
- 46. (i)神経変性疾患もしくは脳機能障害の予防・治療剤、(ii)アルツ ハイマー病、パーキンソン病、ダウン症、筋萎縮性側索硬化症、プリオン病、クロイツフェルトーヤコブ病、ハンチントン舞踏病、糖尿病性ニューロパチー、多発性硬化症、脳梗塞、脳出血、クモ膜下出血、虚血性脳疾患、硬膜外血腫または硬膜下血腫の予防・治療剤または(iii)細胞死抑制剤を製造するための請求項38記載のhumaninもしくはその塩または請求項40記載のポリペプチドもしくはその塩の使用。

図 1

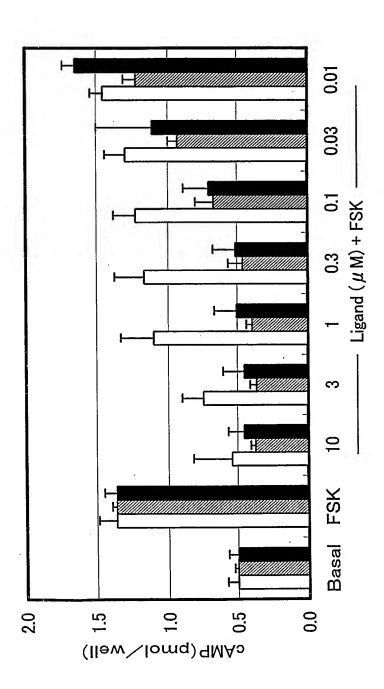


図 2

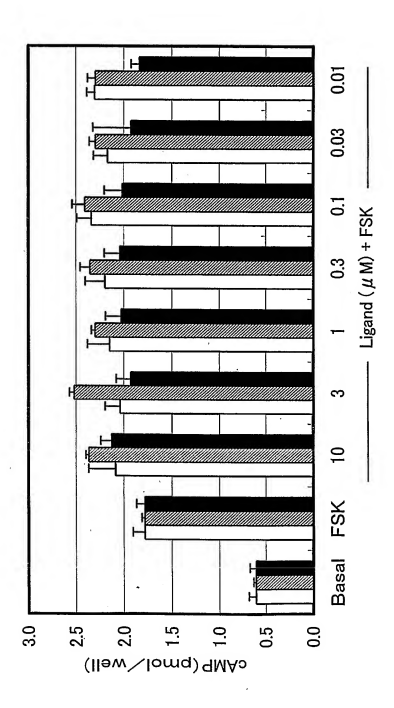


図 3

	EC50 Values (niv)	es (niw)	
Sample	hFPR1(No.14)	hFPRL1(No.8)	hFPRL2(No.17)
formyl-Humanin	580	0.012	4.3
mt-formyl-Humanin	160	96.0	21
mt-formyl-rattin	180	0.030	160
Humanin	1600	3.6	3.0
[Gly ¹⁴]Humanin	>10000	4.6	3.9
W-Peptide	0.14	0.027	>10000
β –Amyloid(1–42)	>10000	1200	>10000
ш	EC ₅₀ Values (nM)		
Sample	mFPRL2(No.15)	rFPRL1(No.15)	
formyl-Humanin	0.17	0.19	
mt-formyl-Humanin		12	
mt-formyl-rattin	09.0		
Humanin	52	25	3
[Gly ¹⁴]Humanin	29	43	
W-Peptide	0.063	0.12	
β –Amyloid(1–42)	170	>10000	

SEQUENCE LISTING

<110)> T	aked	a Ch	emic	al I	ndus	trie	s, L	td.		1				
<120	<120> Novel Screening Method														
<130)> 3	067W	00P												
<150)> J	P 20	02-1	7379	8										
<151	l> 2	002-	06-1	4											
<150)> J	P 20	02-2	0547	0										
<151	l> 20	002-	07-1	5											
<160	<160> 24														
<210)> 1														
<211	1> 3	51													
<212	2> Pl	RT													
<213	3> H	uman													
<400)> 1														
Met	G1u	Thr	Asn	Phe	Ser	Thr	Pro	Leu	Asn	G1u	Tyr	Glu	Glu	Val	Ser
				5					10					15	
Tyr	Glu	Ser	Ala	G1y	Tyr	Thr	Val	Leu	Arg	Ile	Leu	Pro	Leu	Va1	Val
			20					25					30		
Leu	Gly	Val	Thr	Phe	Val	Leu	G1y	Val	Leu	G1y	Asn	G1y	Leu	Val	Ile
		35					40					45			
Trp	Val	Ala	G1y	Phe	Arg	Met	Thr	Arg	Thr	Val	Thr	Thr	I1e	Cys	Tyr
	50	,				55					60				
Leu	Asn	Leu	Ala	Leu	Ala	Asp	Phe	Ser	Phe	Thr	Ala	Thr	Leu	Pro	Phe
65					70					75					80
Leu	Ile	Val	Ser	Met	Ala	Met	Gly	Glu	Lys	Trp	Pro	Phe	Gly	Trp	Phe
				85					90					95	
Leu	Cys	Lys	Leu	Ile	His	Ile	Val	Val	Asp	Ile	Asn	Leu	Phe	G1y	Ser
			100					105					110		

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

Va1	Phe	Leu	Ile	Gly	Phe	Ile	Ala	Leu	Asp	Arg	Cys	Ile	Cys	Val	Let
		115					120					125			
His	Pro	Val	Trp	Ala	G1n	Asn	His	Arg	Thr	Val	Ser	Leu	Ala	Met	Lys
	130					135					140				
Val	Ile	Val	G1y	Pro	Trp	Ile	Leu	Ala	Leu	Va1	Leu	Thr	Leu	Pro	Val
145					150					155					160
Phe	Leu	Phe	Leu	Thr	Thr	Va1	Thr	Ile	Pro	Asn	Gly	Asp	Thr	Tyr	Cys
				165					170					175	
Thr	Phe	Asn	Phe	Ala	Ser	Trp	Gly	G1y	Thr	Pro	Glu	G1u	Arg	Leu	Lys
			180					185					190		
Val	Ala	Ile	Thr	Met	Leu	Thr	Ala	Arg	Gly	Ile	Ile	Arg	Phe	Val	Ιlε
		195	•				200					205			1
Gly	Phe	Ser	Leu	Pro	Met	Ser	Ile	Val	Ala	Ile	Cys	Tyr	G1y	Leu	Ile
	210					215					220				
Ala	Ala	Lys	Ile	His	Lys	Lys	G1y	Met	Ile	Lys	Ser	Ser	Arg	Pro	Leu
225				•	230					235					240
Arg	Val	Leu	Thr	Ala	Val	Val	Ala	Ser	Phe	Phe	Ile	Cys	Trp	Phe	Pro
				245					250					255	
Phe	G1n	Leu	Val	Ala	Leu	Leu	Gly	Thr	Val	Trp	Leu	Lys	G1u	Met	Leu
			260					265					270		
Phe	Tyr	Gly	Lys	Tyr	Lys	Ile	Ile	Asp	Ile	Leu	Val	Asn	Pro	Thr	Ser
		275					280					285			
Ser	Leu	Ala	Phe	Phe	Asn	Ser	Cys	Leu	Asn	Pro	Met	Leu	Tyr	Val	Phe
	290					295					300				
Val	Gly	G1n	Asp	Phe	Arg	Glu	Arg	Leu	Ile	His	Ser	Leu	Pro	Thr	Ser
305				;	310					315					320
Leu	Glu	Arg	Ala	Leu	Ser	Glu	Asp	Ser	Ala	Pro	Thr	Asn	Asp	Thr	Ala
				325					330				s	335	

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

Ala Asn Ser Ala Ser Pro Pro Ala Glu Thr Glu Leu Gln Ala Met
340 345 350

<210> 2

<211> 1053

<212> DNA

<213> Human

<400> 2

atggaaacca actteteeac teetetgaat gaatatgaag aagtgteeta tgagtetget 60 ggctacactg ttctgcggat cctcccattg gtggtgcttg gggtcacctt tgtcctcggg 120 gtcctgggca atgggcttgt gatctgggtg gctggattcc ggatgacacg cacagtcacc 180 accatctgtt acctgaacct ggccctggct gacttttctt tcacggccac attaccattc 240 cteattgtet ceatggeeat gggagaaaaa tggeettttg getggtteet gtgtaagtta 300 attcacatcg tggtggacat caacctcttt ggaagtgtct tcttgattgg tttcattgca 360 ctggaccgct gcatttgtgt cctgcatcca gtctgggccc agaaccaccg cactgtgagt 420 ctggccatga aggtgatcgt cggaccttgg attettgete tagteettac ettgccagtt 480 ttcctctttt tgactacagt aactattcca aatggggaca catactgtac tttcaacttt 540 gcatcctggg gtggcacccc tgaggagagg ctgaaggtgg ccattaccat gctgacagcc 600 agagggatta teeggtttgt cattggettt agettgeega tgtecattgt tgecatetge 660 tatgggctca ttgcagccaa gatccacaaa aagggcatga ttaaatccag ccgtccctta 720 cgggtcctca ctgctgtggt ggcttctttc ttcatctgtt ggtttccctt tcaactggtt 780 gcccttctgg gcaccgtctg gctcaaagag atgttgttct atggcaagta caaaatcatt 840 gacateetgg ttaacecaac gageteeetg geettettea acagetgeet caaceceatg 900 ctttacgtct ttgtgggcca agacttccga gagagactga tccactccct gcccaccagt ctggagaggg ccctgtctga ggactcagcc ccaactaatg acacggctgc caattctgct 1020 tcacctcctg cagagactga gttacaggca atg 1053

<210> 3

<211> 24

<212> PRT

<212> PRT

<213> Human

4/16

<213> Human <400> 3 Met Ala Pro Arg Gly Phe Ser Cys Leu Leu Leu Leu Thr Ser Glu Ile 1 5 10 15 Asp Leu Pro Val Lys Arg Arg Ala 20 24 <210> 4 <211> 24 <212> PRT <213> Human <400> 4 Met Ala Pro Arg Gly Phe Ser Cys Leu Leu Leu Leu Thr Gly Glu Ile 1 5 10 15 Asp Leu Pro Val Lys Arg Arg Ala 20 24 <210> 5 <211> 24 <212> PRT <213> Human, <400> 5 Met Ala Arg Arg Gly Phe Ser Cys Leu Leu Leu Ser Thr Thr Ala Thr 1 5 10 15 Asp Leu Pro Val Lys Arg Arg Thr 20 <210> 6 <211> 21

5/16

<400> 6 Met Ala Pro Arg Gly Phe Ser Cys Leu Leu Leu Leu Thr Ser Glu Ile 1 10 15 Asp Leu Pro Val Lys 20 21 <210> 7 <211> 38 <212> PRT <213> Rat <400> 7 Met Ala Lys Arg Gly Phe Asn Cys Leu Leu Leu Ser Ile Ser Glu Ile 5 10 15 Asp Leu Pro Val Lys Arg Leu Glu Ser Pro Asn Lys Thr Arg Arg Pro 20 25 30 Tyr Gly Ala Ser Ile Tyr 35 38 <210> 8 <211> 24 <212> PRT <213> Rat <400> 8

Met Ala Lys Arg Gly Phe Asn Cys Leu Leu Ser Ile Ser Glu Ile
5 10 15

Asp Leu Pro Val Lys Arg Leu Glu

20 24

<210> 9

<211> 21

<212> PRT

WO 03/106683 PCT/JP03/07500

<213> Rat

<400> 9

Met Ala Lys Arg Gly Phe Asn Cys Leu Leu Ser Ile Ser Glu Ile

5 10 15

Asp Leu Pro Val Lys

20 21

<210> 10

<211> 351

<212> PRT

<213> Rat

<400> 10

Met Glu Ala Asn Tyr Ser Ile Pro Leu Asn Val Ser Glu Val Val Val

5 10 15

Tyr Asp Ser Thr Ile Ser Arg Val Leu Trp Ile Leu Thr Met Val Val

20 25 30

Leu Ser Ile Thr Phe Val Leu Gly Val Leu Gly Asn Gly Leu Val Ile

35 40 45

Trp Val Ala Gly Phe Arg Met Val His Thr Val Thr Thr Cys Phe

50 55 60

Leu Asn Leu Ala Leu Ala Asp Phe Ser Phe Thr Val Thr Leu Pro Phe

65 70 75 80

Phe Val Ile Ser Ile Ala Met Lys Glu Lys Trp Pro Phe Gly Trp Phe

85 90 95

Leu Cys Lys Leu Val His Ile Val Val Asp Ile Asn Leu Phe Gly Ser

100 105 110

Val Phe Leu Ile Ala Leu Ile Ala Leu Asp Arg Cys Ile Cys Val Leu

115 120 125

His Pro Val Trp Ala Gln Asn His Arg Thr Val Ser Leu Ala Arg Lys

PCT/JP03/07500

	130					135					140				
Val	Va1	Val	G1y	Pro	Trp	Ile	Leu	Ala	Leu	Ile	Leu	Thr	Leu	Pro	Ilε
145					150					155					160
Phe	Ile	Phe	Met	Thr	Thr	Va1	Arg	Ile	Pro	Gly	Gly	Asn	Val	Tyr	Cys
				165					170					175	
Thr	Phe	Asn	Phe	Ala	Ser	Trp	G1y	Asn	Thr	Ala	G1u	Glu	Leu	Leu	Asn
			180					185	,				190		
Ile	Ala	Asn	Thr	Phe	Val	Thr	Val	Arg	G1y	Ser	Ile	Arg	Phe	Ile	Ilε
		195					200					205			
G1y	Phe	Ile	Met	Pro	Met	Ser	I1e	Val	Ala	Ile	Cys	Tyr	G1y	Leu	Ιlε
	210					215					220				
Ala	Val	Lys	Ile	His	Arg	Arg	Ala	Leu	Val	Asn	Ser	Ser	Arg	Pro	Leu
225		•			230					235					240
Arg	Val	Leu	Thr	Ala	Va1	Val	Ala	Ser	Phe	Phe	Ile	Cys	Trp	Phe	Pro
				245					250					255	
Phe	G1n	Leu	Val	Ala	Ļeu	Leu	G1y	Thr	Ile	Trp	Phe	Lys	Glu	Ser	Leu
	*1		260					265					270		
Phe	Ser	G1y	Arg	Tyr	Lys	Ile	Leu	Asp	Met	Trp	Val	His	Pro	Thr	Ser
		275					280					285			
Ser	Leu	Ala	Tyr	Phe	Asn	Ser	Cys	Leu	Asn	Pro	Met	Leu	Tyr	Ala	Phe
	290					295					300				
Met	G1y	G1n	Asp	Phe	His	G1u	Arg	Leu	Ile	His	Ser	Leu	Pro	Ser	Ser
305					310					315					320
Leu	Glu	Arg	Ala	Leu	Ser	Glu	Asp	Ser	G1y	Gln	Thr	Ser	Asp	Thr	G1y
				325					330					335	
I1e	Ser	Ser	Ala	Leu	Pro	Pro	Val	Asn	Ile	Asp	Ile	Lys	Ala	Ile	
			340					345					350		
<210)> 11	L													

<211> 1053

<212> DNA

<213> Rat

<400> 11

atggaagcca	actattccat	ccctctgaat	gtatcagaag	tggttgtcta	tgattctacc	60
atctccagag	ttttgtggat	cctcacaatg	gtggttctct	ccatcacctt	tgtcctgggt	120
gtgctgggta	atggactagt	gatctgggta	gctggattcc	ggatggtaca	cactgtcacc	180
actacctgtt	ttctgaatct	agctttggct	gacttctctt	tcacagtgac	tctaccattc	240
tttgtcatct	caattgctat	gaaagaaaaa	tggccttttg	gatggttcct	gtgtaaatta	300
gttcacattg	tagtagacat	aaacctcttt	ggaagtgtct	tcctgattgc	tttaattgcc	360
ttggaccgct	gcatttgtgt	cctgcatcca	gtctgggctc	agaaccaccg	cactgtgagc	420
ctggctagga	aggtggttgt	tgggccctgg	attttagctc	tgattctcac	tttgcccatt	480
tttattttca	tgactacagt	tagaattcct	ggaggcaatg	tgtactgtac	attcaacttc	540
gcatcctggg	gtaacactgc	tgaagaacta	ttgaacatag	ctaacacttt	tgtaacagtt	600
agagggagca	tcaggttcat	tattggcttc	ataatgccta	tgtccattgt	tgccatctgc	660
tatggactca	tcgctgtcaa	gatccacaga	agagcacttg	ttaattccag	ccgtccatta.	720
agagtcctta	cagcagttgt	ggcttccttc	tttatctgtt	ggtttccctt	tcaactggtg	780
gcccttttag	gtacaatctg	gtttaaagag	tcattgttta	gtggtcgtta	caaaattctt	840
gacatgtggg	ttcacccaac	cagctcattg	gcctacttca	atagttgcct	caatccaatg	900
ctctatgctt	tcatgggcca	ggactttcat	gaaagactga	ttcattccct	gccttccagt	960
ctggagagag	ccctgagtga	ggactctggc	caaaccagtg	atacaggcat	cagttctgct	1020
ttacctcctg	taaacattga	tataaaagca	ata			1053

<210> 12

<211> 351

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$ Mouse

<400> 12

Met Glu Ser Asn Tyr Ser Ile His Leu Asn Gly Ser Glu Val Val Val

				5					10					15	
Tyr	Asp	Ser	Thr	Ile	Ser	Arg	Val	Leu	Trp	Ile	Leu	Ser	Met	Val	Val
			20					25					30		
Val	Ser	Ile	Thr	Phe	Phe	Leu	G1y	Val	Leu	Gly	Asn	G1y	Leu	Val	Ilε
		35					40					45			
Trp	Val	Ala	Gly	Phe	Arg	Met	Pro	His	Thr	Va1	Thr	Thr	Ile	Trp	Tyr
	50					55					60				
Leu	Asn	Leu	Ala	Leu	Ala	Asp	Phe	Ser	Phe	Thr	Ala	Thr	Leu	Pro	Phe
65					70					75					80
Leu	Leu	Val	Glu	Met	Ala	Met	Lys	G1u	Lys	Trp	Pro	Phe	Gly	Trp	Phe
				85					90					95	
Leu	Cys	Lys	Leu	Val	His	Ile	Val	Val	Asp	Val	Asn	Leu	Phe	Gly	Ser
			100					105					110		
Val	Phe	Leu	Ile	Ala	Leu	Ile	Ala	Leu	Asp	Arg	Cys	Ile	Cys	Val	Leu
		115					120					125			
His	Pro	Val	Trp	Ala	Gln	Asn	His	Arg	Thr	Val	Ser	Leu	Ala	Arg	Lys
	130					135					140				
Val	Val	Val	Gly	Pro	Trp	Ile	Phe	Ala	Leu	Ile	Leu	Thr	Leu	Pro	Ile
145					150					155					160
Phe	Ile	Phe	Leu	Thr	Thr	Val	Arg	Ile	Pro	G1y	Gly	Asp	Val	Tyr	Cys
				165					170					175	
Thr	Phe	Asn	Phe	Gly	Ser	Trp	Ala	Gln	Thr	Asp	Glu	Glu	Lys	Leu	Asn
			180					185					190		
Thr	Ala	Ile	Thr	Phe	Val	Thr	Thr	Arg	G1y	Ile	Ile	Arg	Phe	Leu	Ile
		195					200					205			
Gly	Phe	Ser	Met	Pro	Met	Ser	I1e	Val	Ala	Val	Cys	Tyr	Gly	Leu	Ile
	210					215					220				
Ala	Val	Lys	Ile	Asn	Arg	Arg	Asn	Leu	Val	Asn	Ser	Ser	Arg	Pro	Leu

225					230	•				235					240	
Arg	Val	Leu	Thr	Ala	Val	Val	Ala	Ser	Phe	Phe	Ile	Cys	Trp	Phe	Pro	
				245					250					255		
Phe	Gln	Leu	Va1	Ala	Leu	Leu	Gļy	Thr	Val	Trp	Phe	Lys	Glu	Thr	Leu	
			260					265					270			
Leu	Ser	Gly	Ser	Tyr	Lys	Ile	Leu	Asp	Met	Phe	Val	Asn	Pro	Thr	Ser	
		275					280					285				
Ser	Leu	Ala	Tyr	Phe	Asn	Ser	Cys	Leu	Asn	Pro	Met	Leu	Tyr	Val	Phe	
	290					295					300					
Met	G1y	G1n	Asp	Phe	Arg	Glu	Arg	Phe	Ile	His	Ser	Leu	Pro	Tyr	Ser	
305					310					315					320	
Leu	Glu	Arg	Ala	Leu	Ser	G1ú	Asp	Ser	Gly	Gln	Thr	Ser	Asp	Ser	Ser	
				325					330					335		
Thr	Ser	Ser	Thr	Ser	Pro	Pro	Ala	Asp	I1e	Glu	Leu	Lys	Ala	Pro		
	-		340					345					350			
<210	> 13	3														
<211	> 10)53														
<212	2> DN	ĪΑ														
<213	> Mc	use														
<400	> 13	3														
atgg	gaato	ca a	actac	etcca	it co	atct	gaat	gga	itcag	gaag	tggt	ggtt	ta ·	tgatt	ctacc	60
atct	ccag	ag t	tctg	gtgga	t co	tctc	aatg	gte	gtte	tct	ccat	cact	tt (cttcc	ttggt	120
gtgo	tggg	ca a	ıtgga	ctag	t ga	ıtttg	ggta	gct	ggat	tcc	ggat	gcca	ica (cacte	tcacc	180
acta	tctg	gt a	itctg	gaatc	t ag	catt	ggct	gac	tttt	ctt	tcac	agca	ac 1	tctac	cattc	240
cttc	ttgt	tg a	aatg	gcta	t ga	aaga	aaaa	tgg	cctt	ttg	gctg	gttc	ct {	gtgta	aatta	300
gttc	acat	tg t	ggta	gatg	t aa	acct	gttt	gga	agtg	tct	tctt	gatt	gc t	tctca	ttgcc	360
ttgg	acce	ct g	catt	tgtg	t to	tgca	tcca	gtc	tggg	ctc	agaa	ccac	cg	cactg	tgagc	420
ctgg	ctae	ga a	ggtø	gt.t.o	t to	ggee	ctgg	att	ttto	ctc	tost	tete	ac 1	ttec	ccatt	480

PCT/JP03/07500

tttattttct t	gactactgt	tagaattcct	ggaggagatg	tgtattgtac	attcaacttt	540
ggatcctggg c	tcaaactga	tgaagaaaag	g ttgaacacag	ctatcacttt	tgtaacaact	600
agagggatca t	caggttcct	tattggtttc	agcatgccca	tgtcaattgt	tgctgtttgc	660
tatggactca t	tgctgtcaa	gatcaacaga	agaaaccttg	ttaattccag	ccgtccttta	720
cgagtcctta c	agcagttgt	ggcttccttc	tttatctgct	ggtttccctt	tcagcttgtg	780
gcccttttgg g	cacagtctg	gtttaaagag	g acattgctta	gtggtagtta	taaaattctt	840
gacatgtttg t	taacccaac	aagctcattg	g gcttacttca	atagttgtct	caatccgatg	900
ctctatgttt t	catgggcca	ggactttcgt	gagagattta	ttcattccct	gccttatagt	960
cttgagagag c	cctgagtga	ggattctggt	caaaccagtg	attcaagcac	cagttctact	1020
tcacctcctg c	agacattga	gttaaaggcc	cca			1053
<210> 14						
⟨211⟩ 353						
<212> PRT			ı			
<213> Human			•			
<400> 14		,				•
Met Glu Thr	Asn Phe Se	r Ile Pro	Leu Asn Glu	Thr Glu Glu	ı Val Leu	
	5		10		15	
Pro Glu Pro	Ala Gly Hi	s Thr Val	Leu Trp Ile	Phe Ser Lev	Leu Val	
	20		25	30)	
His Gly Val	Thr Phe Va	l Phe Gly	Val Leu Gly	Asn Gly Leu	Val Ile	
35		40		45		
Trp Val Ala	Gly Phe Ar	g Met Thr	Arg Thr Val	Asn Thr Ile	Cys Tyr	
50		55		60		
Leu Asn Leu	Ala Leu Ala	a Asp Phe	Ser Phe Ser	Ala Ile Leu	Pro Phe	
65	70)	75		80	
Arg Met Val	Ser Val Ala	a Met Arg	Glu Lys Trp	Pro Phe Ala	Ser Phe	
	85		90		95	
Leu Cys Lys l	Leu Val His	Val Met	Ile Asp Ile	Asn Leu Phe	Val Ser	

			100					105					110		
Val	Tyr	Leu	Ile	Thr	Ile	Ile	Ala	Leu	Asp	Arg	Cys	Ile	Cys	Val	Leu
		115					120					125			
His	Pro	Ala	Trp	Ala	G1n	Asn	His	Arg	Thr	Met	Ser	Leu	Ala	Lys	Arg
	130					135					140				
Val	Met	Thr	G1y	Leu	Trp	Ile	Phe	Thr	I1e	Va1	Leu	Thr	Leu	Pro	Asn
145					150					155				-	160
Phe	Ile	Phe	Trp	Thr	Thr	Ile	Ser	Thr	Thr	Asn	Gly	Asp	Thr	Tyr	Cys
				165					170					175	
Ile	Phe	Asn	Phe	Ala	Phe	Trp	G1y	Asp	Thr	Ala	Val	G1u	Arg	Leu	Asn
			180					185					190		
Va1	Phe	Ile	Thr	Met	Ala	Lys	Val	Phe	Leu	I1e	Leu	His	Phe	Ile	I1e
		195					200					205			
Gly	Phe	Thr	Val	Pro	Met	Ser	Ile	Ile	Thr	Val	Cys	Tyr	Gly	I1e	Ile
	210					215					220				
Ala	Ala	Lys	Ile	His	Arg	Asn	His	Met	Ile	Lys	Ser	Ser	Arg	Pro	Leu
225					230					235					240
Arg	Val	Phe	Ala	Ala	Val	Val	Ala	Ser	Phe	Phe	Ile	Cys	Trp	Phe	Pro
				245					250					255	
Tyr	Glu	Leu	I1e	G1y	Ile	Leu	Met	Ala	Val	Trp	Leu	Lys	Glu	Met	Leu
			260					265					270		
Leu	Asn	G1y	Lys	Tyr	Lys	Ile	Ile	Leu	Val	Leu	Ile	Asn	Pro	Thr	Ser
		275					280					285			
Ser	Leu	Ala	Phe	Phe	Asn	Ser	Cys	Leu	Asn	Pro	Ile	Leu	Tyr	Val	Phe
	290					295					300				
Met	Gly	Arg	Asn	Phe	G1n	G1u	Arg	Leu	Ile	Arg	Ser	Leu	Pro	Thr	Ser
305					310					315					320
Leu	Glu	Arg	Ala	Leu	Thr	Glu	Val	Pro	Asp	Ser	Ala	G1n	Thr	Ser	Asn

13/16

325 330 335

Thr His Thr Thr Ser Ala Ser Pro Pro Glu Glu Thr Glu Leu Gln Ala
340 345 350

Met

<210> 15

<211> 1059

<212> DNA

<213> Human

<400> 15

60 atggaaacca acttetecat teetetgaat gaaactgagg aggtgeteee tgageetget ggccacaccg ttctgtggat cttctcattg ctagtccacg gagtcacctt tgtcttcggg 120 gtcctgggca atgggcttgt gatctgggtg gctggattcc ggatgacacg cacagtcaac 180 accatetgtt acctgaacct ggccctaget gacttetett teagtgecat cetaceatte 240 cgaatggtct cagtcgccat gagagaaaaa tggccttttg cgtcattcct atgtaagtta 300 360 gttcatgtta tgatagacat caacctgttt gtcagtgtct acctgatcac catcattgct ctggaccgct gtatttgtgt cctgcatcca gcctgggccc agaaccatcg caccatgagt 420 480 ctggccaaga gggtgatgac gggactctgg attttcacca tagtccttac cttaccaaat ttcatcttct ggactacaat aagtactacg aatggggaca catactgtat tttcaacttt 540 gcattctggg gtgacactgc tgtagagagg ttgaacgtgt tcattaccat ggccaaggtc 600 tttctgatcc tccacttcat tattggcttc acggtgccta tgtccatcat cacagtctgc 660 720 tatgggatca tcgctgccaa aattcacaga aaccacatga ttaaatccag ccgtccctta 780 cgtgtcttcg ctgctgtggt ggcttctttc ttcatctgtt ggttccctta tgaactaatt 840 ggcattctaa tggcagtctg gctcaaagag atgttgttaa atggcaaata caaaatcatt cttgtcctga ttaacccaac aagctccttg gcctttttta acagctgcct caacccaatt 900 ctctacgtct ttatgggtcg taacttccaa gaaagactga ttcgctcttt gcccactagt 960 ttggagaggg ccctgactga ggtccctgac tcagcccaga ccagcaacac acacaccact 1020 1059 tctgcttcac ctcctgagga gacggagtta caagcaatg

<210> 16

<211> 42 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Primer <400> 16 aaacagtcga ccaccatgga atccaactac tccatccatc tg 42 <210> 17 <211> 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Primer <400> 17 ctttctagat catggggcct ttaactcaat gtc 33 <210> 18 <211> 24 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Primer <400> 18 atctgggtag ctggattccg gatg 24 <210> 19 <211> 27 <212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

<400> 19

tctttcatga aagtcctggc ccatgaa 27

<210> 20

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

<400> 20

aggaattcta actgtagtca tgaa 24

<210> 21

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

<400> 21

acagttagag ggagcatcag gttc 24

<210> 22

<211> 43

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

<400> 22

ataaagtcga ccaccatgga agccaactat tccatccctc tga 43

<210> 23

16/16

<211> 37

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Primer

<400> 23

aaatctagat catattgctt ttatatcaat gtttaca 37

<210> 24

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 24

Trp Lys Tyr Met Val Met

1

5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/07500

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	Cl ⁷ Cl2N15/12, A61K38/17, A61K		
	A61P25/14, A61P25/16, A61E G01N33/15, G01N33/566	225/28, A61P43/00, GUIN.	33/50,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC	
	S SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	Cl ⁷ Cl2N15/12, A61K38/17, A61K	(45/00, A61P9/00, A61P25	
	A61P25/14, A61P25/16, A61P	225/28, A61P43/00, G01N	33/50,
	G01N33/15, G01N33/566		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
	lata base consulted during the international search (nam		
	ssProt/PIR/GeneSeq, GenBank/EMB	L/DDBJ/GeneSeq, BIOSIS,	
MEDL	INE, WPIDS		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	YING G.G. et al., Humanin, a	newly identified	1-7,34
,	neuroprotective factor uses t	the G-protein coupled	
	receptor FPRL1 as a functiona		
	Interferon and Cytokine Reseation (suppl.1), p.S-180	arch 2002, Vol.22,	
	(Suppr.1), p.5 100		
A	WO 00/31261 A (Cadus Pharmac	eutical Corp.),	1-7,34
	02 June, 2000 (02.06.00),	0000 (0000 7	
	& AU 2000020300 A & US & US 2003/54402 A & US		
	4 05 2003/34402 A 4 05	2003/100143 11	
A	MURPHY P.M. et al., A structu		1-7,34
	the N-formyl peptide receptor		
	and chromosome mapping of a p		•
	15 April, 1992 (15.04.92), Vo		
	7637 to 7643		
•		·	
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	I categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte	
conside	ered to be of particular relevance	understand the principle or theory und	lerlying the invention
"E" earlier date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	
"L" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is be establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone document of particular relevance; the	
special	reason (as specified)	considered to involve an inventive ste	p when the document is
"O" docum means	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such combination being obvious to a person	
"P" docum	ent published prior to the international filing date but later be priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
	September, 2003 (18.09.03)	07 October, 2003 (0	
	nailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	nnese Patent Office		
Facsimile N	lo.	Telephone No.	

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	DURSTIN M. et al., Differential expression of members of the N-formylpeptide receptor gene cluster in human phagocytes., Biochem.Biophys. Res.Commun., 30 May, 1994 (30.05.94), Vol.201(1), pages 174 to 179	1-7,34
A	KLEIN C. et al., Identification of surrogate agonists for the human FPRL-1 receptor by autocrine selection in yeast., Nat.Biotechnol., 1998 December, Vol.16(13), pages 1334 to 1347	1-7,34
A	LE Y. et al., The neurotoxic prion peptide fragment PrP(106-126) is a chemotactic agonist for the G protein-coupled receptor formyl peptide receptor-like 1., J.Immunol., 01 February, 2001 (01.02.01), Vol.166(3), pages 1448 to 1451	1-7,34
A .	YANG D. et al., LL-37, the neutrophil granule- and epithelial cell-derived cathelicidin, utilizes formyl peptide receptor-like 1(FPRL1) as a receptor to chemoattract human peripheral blood neutrophils, monocytes, and T cells., J. Exp.Med., 02 October, 2000 (02.10.00), Vol.192(7), pages 1069 to 1074	1-7,34
A	LE Y. et al., Receptors for chemotactic formyl peptides as pharmacological targets., Int. Immunopharmacol., 2002 January, Vol.2(1), pages 1 to 13	1-7,34
A	CHRISTOPHE T. et al., The synthetic peptide Trp-Lys-Tyr-Met-Val-Met-NH2 specifically activates neutrophils through FPRL1/lipoxin A4 receptors and is an agonist for the orphan monocyte-expressed chemoattractant receptor FPRL2., J.Biol.Chem., 15 June, 2001 (15.06.01), Vol.276(24), pages 21585 to 21593	1-7,34
A	VAUGHN M.W. et al., Identification, cloning, and functional characterization of a murine lipoxin A4 receptor homologue gene., J.Immunol., 15 September, 2002 (15.09.02), Vol.169(6), pages 3363 to 3369	1-7,34
A	HASHIMOTO, Y. et al., A rescue factor abolishing neuronal cell death by a wide spectrum of familial Alzheimer's disease genes and Abeta., Proc.Natl. Acad.Sci.USA., 22 May, 2001 (22.05.01), Vol.98(11), pages 6336 to 6341	1-7,34
	,	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP03/07500

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
 2. X Claims Nos.: 8-14, 27-29, 32, 33 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Although the inventions as set forth in claims 8 to 14, 27 to 29, 32 and 33 relate to compounds specified by a screening method, no specific compound is presented in the description. Thus, they are neither supported by the description nor disclosed therein. 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: It has the following 5 groups of inventions as set forth in: claims 1 to 7 and 34; claims 15, 16, 18, 19, 21 to 26, 36 and 37; claims 17, 20, 30, 31, 36 and 37; claim 35; and claims 38 to 46.
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1 to 7 and 34
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl. 7 Cl2N 15/12, A61K 38/17, A61K 45/00, A61P 9/00, A61P 25/00, A61P 25/14, A61P 25/16, A61P 25/28 A61P 43/00, G01N 33/50, G01N 33/15, G01N 33/566 В. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C1. C12N 15/12, A61K 38/17, A61K 45/00, A61P 9/00, A61P 25/00, A61P 25/14, A61P 25/16, A61P 25/28 A61P 43/00, G01N 33/50, G01N 33/15, G01N 33/566 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) GeneBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq SwissProt/PIR/GeneSeq, BIOSIS, MEDLINE, WPIDS 関連すると認められる文献 関連する 引用文献の 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 カテゴリー* YING.G.G. et al., Humanin, a newly identified neuroprotectiv 1-7, 34PX e factor, uses the G-protein coupled receptor FPRL1 as a fun ctional receptor. J Interferon and Cytokine Research 2002, v ol. 22 (suppl. 1), p. S-180 1-7,34WO 00/31261 A(Cadus Pharmaceutical Corporation) 2000.06.02 Α & AU 2000020300 A & US 2003/9022 A & US 2003/54402 A & US 2003/166143 A □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 X C欄の続きにも文献が列挙されている。 の日の後に公表された文献 * 引用文献のカテゴリー 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 もの 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 18.09.03 67 10.03 特許庁審査官(権限のある職員) 9123 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 長 井 啓 子 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	MURPHY P.M. et al., A structural homologue of the N-formyl p eptide receptor. Characterization and chromosome mapping of a peptide chemoattractant receptor family. J Biol Chem. 1992 Apr 15, vol. 267(11), pp. 7637-7643	1-7, 34
A	DURSTIN, M. et al., Differential expression of members of the N-formylpeptide receptor gene cluster in human phagocytes. Biochem Biophys Res Commun. 1994 May 30, vol. 201(1), pp. 174-179	1-7, 34
A	KLEIN, C. et al., Identification of surrogate agonists for the human FPRL-1 receptor by autocrine selection in yeast. Nat Biotechnol. 1998 Dec, vol. 16(13), pp. 1334-1347	1-7, 34
A	LE, Y. et al., The neurotoxic prion peptide fragment PrP(106-126) is a chemotactic agonist for the G protein-coupled receptor formyl peptide receptor-like 1. J Immunol. 2001 Feb 1 vol. 166(3), pp. 1448-1451	1-7, 34
A	YANG, D. et al., LL-37, the neutrophil granule- and epithelia l cell-derived cathelicidin, utilizes formyl peptide recepto r-like 1 (FPRL1) as a receptor to chemoattract human periphe ral blood neutrophils, monocytes, and T cells. J Exp Med. 20 00 Oct 2, vol. 192(7), pp. 1069-1074	1-7, 34
A	LE, Y. et al., Receptors for chemotactic formyl peptides as p harmacological targets. Int Immunopharmacol. 2002 Jan, vol. 2 (1), pp. 1-13	1-7, 34
A	CHRISTOPHE T. et al., The synthetic peptide Trp-Lys-Tyr-Met-Val-Met-NH2 specifically activates neutrophils through FPRL1 /lipoxin A4 receptors and is an agonist for the orphan monoc yte-expressed chemoattractant receptor FPRL2. J Biol Chem. 2 001 Jun 15, vol. 276(24), pp. 21585-21593	1-7, 34
A	VAUGHN, M. W. et al., Identification, cloning, and functional characterization of a murine lipoxin A4 receptor homologue g ene. J Immunol. 2002 Sep 15, vol.169(6), pp.3363-3369	1-7, 34
A	HASHIMOTO, Y. et al., A rescue factor abolishing neuronal cell death by a wide spectrum of familial Alzheimer's disease genes and Abeta. Proc Natl Acad Sci U S A. 2001 May 22, vol. 9 8(11), pp. 6336-6341	1-7, 34
		190

第I欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条	※第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなか	30 to
_	請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. X	請求の範囲 <u>8-14,27-29,32,33</u> は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
	請求の範囲8-14,27-29,32,33記載の発明は、スクリーニング方法によって特定される化合物であるが、明細書にはそのようなものとして具体的なものが一切
	開示されていないので、明細書による裏付けを欠き、開示も欠いている。
з. 🗌	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次につ	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
DCI C. ZI	こ、のようにこう国際口頭に一ジエッションののことの国際地面が図れる地へって。
請求	まの範囲 1 - 7, 3 4
請求	まの範囲15,16,18,19,21-26,36,37 まの範囲17,20,30,31,36,37
不能 法	
	の範囲38-46
	ううつの発明がある。
, <u> </u>	
1. [出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
	付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. X	
	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	請求の範囲 1 — 7, 3 4
追加調本	≦手数料の異議の申立てに関する注意
~	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。